

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 006 189 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 07.06.2000 Patentblatt 2000/23

(21) Anmeldenummer: 99123738.9

(22) Anmeldetag: 30.11.1999

(51) Int. Cl.⁷: **C12N 15/52**, C12N 15/54, C12N 15/60, C12N 15/77, C12P 13/02

// C12N1/21 , (C12R1/15, 1:19)

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU

MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten:

(30) Priorität: 01.12.1998 DE 19855312

(71) Anmelder:

 Degussa-Hüls Aktiengesellschaft 60287 Frankfurt am Main (DE) • FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH 52425 Jülich (DE)

(72) Erfinder:

• Eggeling, Lothar, Dr. 52428 Jülich (DE)

 Thierbach, Georg, Dr. 33613 Bielefeld (DE)

 Sahm, Herrmann, Prof.Dr. 52428 Jülich (DE)

(54) Verfahren zur fermentativen Herstellung von D-Pantothensäure unter Verwendung coryneformer Bakterien

(57) Die Erfindung betrifft in Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium replizierbare, gegebenfalls rekombinante DNA mit der Herkunft Corynebacterium, die zumindest eine der folgenden Nucleotidsequenzen enthält, ausgewählt aus der Gruppe:

 a) codierend f
 ür das pan
 B-Gen (Ketopantoathydroxymethyltranferase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1,

b) codierend für das panC-Gen (Pantothenatsyn-

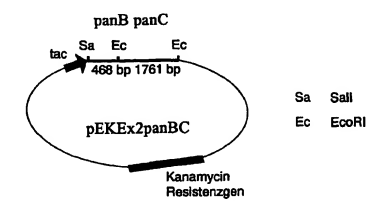
c) codierend für das ilvD-Gen (Dihydroxysäuredehydratase), dargestellt durch die SEQ-ID-No.4, und ein Verfahren zur fermentativen Herstellung von D-

thetase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1, ins-

besondere das panBC-Operon und gegebenenfalls

Pantothensäure unter Verwendung von Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium, in denen die genannten Gene verstärkt werden.

Abbildung 2



EP 1 006 189 A2

Beschreibung

Stand der Technik

5 [0001] Die Pantothensäure stellt ein kommerziell bedeutendes Vitamin dar, das in der Kosmetik, der Medizin, der Humanernährung und in der Tierernährung Anwendung findet.

[0002] Pantothensäure kann durch chemische Synthese oder biotechnologisch durch Fermentation geeigneter Mikroorganismen in geeigneten Nährlösungen hergestellt werden. Der Vorteil der biotechnologischen Herstellung durch Mikroorganismen liegt in der Bildung der gewünschten stereo-isomeren D-Form der Pantothensäure.

[0003] Verschiedene Arten von Bakterien, wie z. B. Escherichia coli, Corynebacterium erythrogenes, Brevibacterium ammoniagenes und auch Hefen, wie z. B. Debaromyces castellii können, wie in EP-A 0 493 060 gezeigt, in einer Nährlösung, die Glucose, DL-Pantoinsäure und β-Alanin enthält, D-Pantothensäure produzieren. EP-A 0 493 060 zeigt weiterhin, daß bei Escherichia coli durch Amplifikation von Pantothensäure-Biosynthesegenen mittels der Plasmide pFV3 und pFV5 die Bildung von D-Pantothensäure verbessert wird.

[0004] EP-A 0 590 857 betrifft Stämme von Escherichia coli, die Resistenzen gegen verschiedene Antimetabolite, wie z. B. Salizylsäure, α-Ketobuttersäure, β-Hydroxyasparaginsäure etc. tragen und in einer Nährlösung, die Glucose und β-Alanin enthält, D-Pantoinsäure und D-Pantothensäure produzieren. In EP- 0 590 857 wird weiterhin beschrieben, daß durch Amplifikation von nicht näher definierten Pantothensäure-Biosynthesegenen aus E.coli, die auf dem Plasmid pFV31 enthalten sind, die Produktion von D-Pantoinsäure und D-Pantothensäure in E.coli verbessert werden kann.

[0005] In WO 97/10340 wird darüber hinaus gezeigt, daß in Pantothensäure bildenden Mutanten von Escherichia coli durch Erhöhung der Aktivität des Enzyms Acetohydroxysäure-Synthase II, einem Enzym der Valin Biosynthese, die Pantothensäure-Produktion weiter gesteigert werden kann.

Aufgabe der Erfindung

25

[0006] Die Erfinder haben sich zur Aufgabe gestellt neue Grundlagen für verbesserte Verfahren zur fermentativen Herstellung von D-Pantothensäure mit Hilfe coryneformer Bakterien bereitzustellen.

Beschreibung der Erfindung

30

[0007] Das Vitamin Pantothensäure stellt ein kommerziell bedeutendes Produkt dar, das in der Kosmetik, der Medizin, der Humanernährung und in der Tierernährung Anwendung findet. Es besteht daher ein allgemeines Interesse daran verbesserte Verfahren zur Herstellung von Pantothensäure bereitzustellen.

Wenn im folgenden Text D-Pantothensäure oder Pantothensäure oder Pantothenat erwähnt werden, sind damit nicht nur die freie Säure, sondern auch die Salze der D-Pantothensäure wie z.B. das Calcium-, Natrium-, Ammonium- oder Kaliumsalz gemeint.

Gegenstand der Erfindung sind in Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium replizierbare, gegebenfalls rekombinante DNA mit der Herkunft Corynebacterium, die zumindest eine der folgenden Nucleotidsequenzen enthält, ausgewählt aus der Gruppe:

40

- a) codierend für das panB-Gen (Ketopantoathydroxymethyltranferase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1,
- b) codierend für das panC-Gen (Pantothenatsynthetase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1, insbesondere das panBC-Operon und gegebenenfalls
- c) codierend für das ilvD-Gen (Dihydroxysäuredehydratase), dargestellt durch die SEQ-ID-No.4.

45

50

[0008] Gegenstand der Erfindung sind ebenso replizierbare DNA gemäß dem genannten Anspruch 1 mit:

- (i) den Nucleotidsequenzen, gezeigt in SEQ-ID-No.1, SEQ-ID-No.4,
- (ii) mindestens einer dieser Sequenzen, die den jeweiligen Sequenzen (i) innerhalb des Bereichs der Degeneration des genetischen Codes entsprechen oder
- (iii) mindestens einer dieser Sequenzen, die mit den zu jeweiligen Sequenzen (i) oder (ii) komplementären Sequenzen hybridisieren und gegebenenfalls
- (iiii) funktionsneutrale Sinnmutationen in (i).

55

[0009] Ebenso werden beansprucht coryneforme Mikroorganismen, insbesondere der Gattung Corynebacterium, transformiert durch die Einführung einer oder mehrer replizierbarer DNA-Stücke.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung von D-Pantothensäure unter Verwendung, insbesond-

ere diese Säure bereits produzierender coryneformer Bakterien, in denen die Gene panB und panC einzeln oder kombiniert miteinander gegebenenfalls kombiniert mit einer Defektmutation im ilvA-Gen oder einer Verstärkung der Gene ilvBN, ilvC oder ilvD verstärkt, insbesondere überexprimiert werden.

[0010] Der Begriff "Verstärkung" beschreibt in diesem Zusammenhang die Erhöhung der intrazellulären Aktivität eines oder mehrerer Enzyme in einem Mikroorganismus, die durch die entsprechende DNA kodiert werden, indem man z. B. die Kopienzahl des(der) Gene erhöht, einen starken Promotor verwendet oder ein Gen verwendet, das für ein entsprechendes Enzym mit einer hohen Aktivität kodiert und gegebenenfalls diese Maßnahmen kombiniert.

[0011] Die Mikroorganismen, die Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, können Pantothensäure aus Glucose, Saccharose, Lactose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke, Cellulose oder aus Glycerin und Ethanol herstellen, insbesondere aus Glucose oder Saccharose. Es handelt sich um coryneforme Bakterien z. B. der Gattungen Corynebacterium oder Arthrobacter. Bei der Gattung Corynebacterium ist insbesondere die Art Corynebacterium glutamicum zu nennen, die in der Fachwelt für ihre Fähigkeit bekannt, ist Aminosäuren zu bilden. Zu dieser Art gehören Wildtypstämme wie z. B. Corynebacterium glutamicum ATCC13032, Brevibacterium flavum ATCC14067, Corynebacterium melassecola ATCC17965 und davon abgeleitete Stämme.

[0012] Die Erfinder fanden heraus, dass nach Verstärkung, insbesondere Überexpression, der neu isolierten D-Pantothenatbiosynthesegene panB und panC einzeln oder gemeinsam (panBC-Operon) aus Corynebacterium glutamicum, die für die Enzyme Ketopantoathydroxymethyltransferase und Pantothenatesynthetase kodieren, in verbesserter Weise D-Pantothenat produziert wird.

[0013] Die Erfinder haben weiter festgestellt, daß eine verstärkte Expression des neuen Valinbiosynthesegens ilvD aus Corynebacterium glutamicum, welches für das Enzym Dihydroxysäuredehydratase kodiert, zur erhohten D-Pantothenatbildung beiträgt. Erfindungsgemäss bewirken neben diesem Gen auch die verstärkte Expression der ilvBN-Gene, die für das Enzym Acetohydroxysäuresynthase kodieren, und des ilvC-Gens, das für das Enzym Isomeroreduktase kodiert, in Corynebacterium glutamicum eine erhöhte D-Pantothenatbildung.

Zur Erzielung einer Verstärkung (Überexpression) erhöht man z. B. die Kopienzahl der entsprechenden Gene oder mutiert die Promotor- und Regulationsregion, die sich stromaufwärts des Strukturgens befindet. In gleicher Weise wirken Expressionskassetten, die stromaufwärts des Strukturgens eingebaut werden. Durch induzierbare Promotoren ist es zusätzlich möglich die Expression im Verlaufe der fermentativen D-Pantothenatbildung zu steigern. Durch Maßnahmen zur Verlängerung der Lebensdauer der m-RNA wird ebenfalls die Expression verbessert. Weiterhin wird durch Verhinderung des Abbaus des Enzymproteins ebenfalls die Enzymaktivität verstärkt. Die Gene oder Genkonstrukte liegen dabei entweder in Plasmidvektoren mit unterschiedlicher Kopienzahl vor oder sind im Chromosom integriert und amplifiziert. Alternativ kann weiterhin eine Überexpression der betreffenden Gene durch Veränderung der Medienzusammensetzung und Kulturführung erreicht werden. Anleitungen hierzu findet der Fachmann unter anderem bei Martin et al. (Bio/Technology 5, 137-146 (1987)), bei Guerrero et al. (Gene 138, 35-41 (1994)), Tsuchiya und Morinaga (Bio/Technology 6, 428-430 (1988)), bei Eikmanns et al. (Gene 102, 93-98 (1991)), in der Europäischen Patentschrift EPS 0 472 869, im US Patent 4,601,893, bei Schwarzer und Pühler (Bio/Technology 9, 84-87 (1991), bei Reinscheid et al. (Applied and Environmental Microbiology 60, 126-132 (1994)), bei LaBarre et al. (Journal of Bacteriology 175, 1001-1007 (1993)), in der Patentanmeldung WO 98/15246, bei Jensen und Hammer (Biotechnology and Bioengineering 58, 191-195 (1998)) oder im Handbuch "Manual of Methods for General Bacteriology der American Society for Bacteriology (Washington D.C., USA, 1981) und in bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie.

Zur Isolierung der Gene panB und panC aus C. glutamicum wird zunächst eine Genbank dieses Mikrorganismus in E. coli angelegt. Das Anlegen von Genbanken ist in allgemein bekannten Lehrbüchern und Handbüchern niedergeschrieben. Als Beispiel seien das Lehrbuch von Winnacker: Gene und Klone, Eine Einführung in die Gentechnologie (Verlag Chemie, Weinheim, Deutschland, 1990) oder das Handbuch von Sambrook et al.: Molecular Cloning, A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) genannt. Eine bekannte Genbank ist die des E. coli K-12 Stammes W3110, die von Kohara et al. (Cell 50, 495 - 508 (1987)) in λ-Vektoren angelegt wurde. Bathe et al. (Molecular and General Genetics, 252:255-265, 1996) beschreiben eine Genbank von C. glutamicum ATCC13032, die mit Hilfe des Cosmidvektors SuperCos I (Wahl et al., 1987, Proceedings of the National Academy of Sciences USA, 84:2160-2164) im E.coli K-12 Stamm NM554 (Raleigh et al., 1988, Nucleic Acids Research 16:1563-1575) angelegt wurde. Zur Herstellung einer Genbank von C. glutamicum in E. coli können auch Plasmide wie pBR322 (Bolivar, Life Sciences, 25, 807-818 (1979)) oder pUC19 (Norrander et al., 1983, Gene, 26: 101-106) verwendet werden. Als Wirte eignen sich besonders solche E. coli-Stämme, die restriktions- und rekombinationsdefekt sind. Ein Beispiel hierfür ist der Stamm DH5αmcr, der von Grant et al. (Proceedings of the National Academy of Sciences USA, 87 (1990) 4645-4649) beschrieben wurde.

[0016] Die Genbank wird anschließend in einen Indikatorstamm durch Transformation (Hanahan, Journal of Molecular Biology 166, 557-580, 1983) oder Elektroporation (Tauch et.al., 1994, FEMS Microbiological Letters, 123:343-347) eingebaut. Der Indikatorstamm zeichnet sich dadurch aus, dass er eine Mutation in dem interessierenden Gen besitzt, die einen detektierbaren Phänotyp z.B. eine Auxotrophie hervorruft. Die Indikatorstämme bzw. Mutanten sind aus publizierten Quellen oder Stammsammlungen erhältlich oder werden gegebenfalls selbst hergestellt. Im Rahmen

der vorliegenden Erfindung ist die E. coli Mutante DV39 (Vallari und Rock, Journal of Bacteriology 1985, 164:136-142), die eine Mutation im panC-Gen trägt, von besonderem Interesse. Ein anderes Beispiel für eine Pantothensäure-bedürftige E. coli Mutante ist der Stamm SJ2, der eine Mutation im panB-Gen trägt und vom Genetic Stock Center der Yale University (New Haven, Connecticut, USA) bezogen werden kann. Ein weiteres Beispiel ist die im Rahmen der vorliegenden Erfindung isolierte C. glutamicum Mutante R127/7, die in dem für die Dihydroxysäuredehydratase kodierendem ilvD-Gen defekt ist. Nach Transformation des Indikatorstammes wie z.B. der panB-Mutante SJ2 mit einem rekombinanten Plasmid, welches das interessierende Gen wie z.B. das panB-Gen trägt, und Expression des betreffenden Gens, wird der Indikatorstamm bezüglich der entsprechenden Eigenschaft wie z.B. der Pantothensäure-Bedürftigkeit prototroph.

0 [0017] Das dergestalt isolierte Gen bzw. DNA-Fragment kann durch Bestimmung der Sequenz, wie z.B. bei Sanger et al. (Proceedings of the National of Sciences of the United States of America USA, 74:5463-5467, 1977) beschrieben, charakterisiert werden.

[0018] Auf diese Weise wurde die neue für die Gene panB und panC kodierende DNA-Sequenz von C. glutamicum erhalten, die als SEQ ID NO 1 Bestandteil der vorliegenden Erfindung ist. Weiterhin wurden aus der vorliegenden DNA-Sequenz mit den oben beschriebenen Methoden die Aminosäuresequenzen der entsprechenden Enzyme abgeleitet. In SEQ ID NO 2 ist die sich ergebende Aminosäuresequenz des panB-Genproduktes nämlich der Ketopantoathydroxymethyltransferase und in SEQ ID NO 3 die sich ergebende Aminosäuresequenz des panC-Genproduktes nämlich der Pantothenatsynthetase dargestellt. Weiterhin wurde auf diese Weise die neue für das ilvD-Gen kodierende DNA-Sequenz von C. glutamicum erhalten, die als SEQ ID NO 4 Bestandteil der vorliegenden Erfindung ist. In SEQ ID NO 5 ist die sich ergebende Aminosäuresequenz des ilvD-Genproduktes nämlich der Dihydroxysäuredehydratase darge-

[0019] Kodierende DNA-Sequenzen, die sich aus SEQ ID NO 1 und/oder SEQ ID NO 4 durch einen degenerierten genetischen Code ergeben, sind ebenfalls Bestandteil der Erfindung. In gleicher Weise sind DNA-Sequenzen, die mit SEQ ID NO 1 und/oder SEQ ID NO 4 hybridisieren Bestandteil der Erfindung. In der Fachwelt sind weiterhin konservative Aminosäureaustausche wie z.B. Austausch von Glycin gegen Alanin oder von Asparaginsäure gegen Glutaminsäure in Proteinen als "Sinnmutationen" (sense mutations) bekannt, die zu keiner grundsätzlichen Veränderung der Aktivität des Proteins führen d.h. funktionsneutral sind. Weiterhin ist bekannt, daß Änderungen am N- und/oder C-Terminus eines Proteins dessen Funktion nicht wesentlich beeinträchtigen oder sogar stabilisieren können. Angaben hierzu findet der Fachmann unter anderem bei Ben-Bassat et al. (Journal of Bacteriology 169:751-757 (1987)), bei O'Regan et al. (Gene 77:237-251 (1989)), bei Sahin-Toth et al. (Protein Sciences 3:240-247 (1994)), bei Hochuli et al. (Bio/Technology 6:1321-1325 (1988)) und in bekannten Lehrbüchern der Genetik und Molekularbiologie. Aminosäuresequenzen, die sich in entsprechender Weise aus SEQ ID NO 2, SEQ ID NO 3 und/oder SEQ ID NO 5 ergeben sind ebenfalls Bestandteil der Erfindung.

[0020] Das dergestalt charakterisierte Gen kann anschließend einzeln oder in Kombination mit anderen in einem geeigneten Mikroorganismus zur Expression gebracht werden. Eine bekannte Methode Gene zu exprimieren bzw. überzuexprimieren besteht darin diese mit Hilfe von Plasmidvektoren zu amplifizieren, die überdies mit Expressionssignalen ausgestattet sein können. Als Plasmidvektoren kommen solche in Frage, die in den entsprechenden Mikroorganismen replizieren können. Für Corynebacterium glutamicum kommen z.B. die Vektoren pEKEx1 (Eikmanns et al., Gene 102:93-98 (1991)) oder pZ8-1 (Europäische Patentschrift 0 375 889) oder pEKEx2 (Eikmanns et al. Microbiology 140: 1817-1828 (1994) oder pECM2 (Jäger et al. Journal of Bacteriology 174(16): 5462-5465 (1992)) in Frage. Beispiele für derartige Plasmide sind pEKEx2panBC und pECM3ilvBNCD, die in den Stämmen DH5amcr/pEKEx2panBC und DH5amcr/pECM3ilvBNCD enthalten sind. Plasmid pEKEx2panBC ist ein E. coli/C. glutamicum Pendelvektor der die Gene panB und panC trägt. Plasmid pECM3ilvBNCD ist ein E. coli/C. glutamicum Pendelvektor der neben dem ilvD-Gen weiterhin die Gene ilvBN und ilvC trägt.

[0021] Die Erfinder haben weiterhin gefunden, dass sich die Verstärkung der Gene panB und panC einzeln, gemeinsam oder in Kombination mit den Genen ilvBN, ilvC und ilvD in solchen Mikroorganismen vorteilhaft auswirkt, die eine reduzierte Synthese der Aminosäuren Threonin und Isoleucin aufweisen. Diese reduzierte Synthese kann durch Abschwächung oder Ausschaltung der entsprechenden Biosyntheseenzyme bzw. ihrer Aktivitäten erreicht werden. Hierfür kommen zum Beispiel die Enzyme Homoserindehydrogenase, Homoserinkinase, Threoninsynthase oder auch Threonindehydratase in Frage. Eine Möglichkeit Enzyme und deren Aktivitäten abzuschwächen oder auszuschalten sind Mutageneseverfahren.

[0022] Hierzu gehören ungerichtete Verfahren, die chemische Reagenzien wie z.B. N-methyl-N-nitro-N-nitrosoguanidin oder auch UV-Bestrahlung zur Mutagenese benutzen, mit anschließender Suche der gewünschten Mikroorganismen auf Bedürftigkeit für L-Threonin oder L-Isoleucin. Verfahren zur Mutationsauslösung und Mutantensuche sind
allgemein bekannt und können unter anderem bei Miller (A Short Course in Bacterial Genetics, A Laboratory Manual
and Handbook for Escherichia coli and Related Bacteria (Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1992)) oder im Handbuch "Manual of Methods for General Bacteriology" der American Society for Bacteriology (Washington D.C., USA,
1981) nachgelesen werden.

[0023] Weiterhin gehören hierzu gerichtete rekombinante DNA-Techniken. Mit Hilfe dieser Methoden kann zum Beispiel das für die Threonindehydratase kodierende ilvA-Gen im Chromosom deletiert wird. Geeignete Methoden dazu sind bei Schäfer et al. (Gene (1994) 145: 69-73) oder auch Link et al. (Journal of Bacteriology (1998) 179: 6228-6237) beschrieben. Auch können nur Teile des Gens deletiert werden, oder auch mutierte Fragmente des Threonindehydratasegens ausgetauscht werden. Durch Deletion oder Austausch wird so ein Verlust oder eine Reduktion der Threonindehydrataseaktivität erreicht (Möckel et al., (1994) Molecular Microbiology 13: 833-842; Morbach et al., (1995) Applied Microbiology and Biotechnology 45: 612-620). Ein Beispiel für eine derartige Mutante ist der C. glutamicum Stamm ATCC13032ΔilvA, der eine Deletion im ilvA-Gen trägt.

[6024] Die erfindungsgemäß hergestellten Mikroorganismen können kontinuierlich oder diskontinuierlich im batch - Verfahren (Satzkultivierung) oder im fed batch (Zulaufverfahren) oder repeated fed batch Verfahren (repetitives Zulaufverfahren) zum Zwecke der Pantothensäure-Produktion kultiviert werden. Eine Zusammenfassung über bekannte Kultivierungsmethoden sind im Lehrbuch von Chmiel (Bioprozesstechnik 1. Einführung in die Bioverfahrenstechnik (Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, 1991)) oder im Lehrbuch von Storhas (Bioreaktoren und periphere Einrichtungen (Vieweg Verlag, Braunschweig/Wiesbaden, 1994)) beschrieben.

Das zu verwendende Kulturmedium muß in geeigneter Weise den Ansprüchen der jeweiligen Mikroorganismen genügen. Beschreibungen von Kulturmedien verschiedenener Mikroorganismen sind im Handbuch "Manual of Methods for General Bacteriology" der American Society for Bacteriology (Washington D.C., USA, 1981) enthalten. Als Kohlenstoffquelle können Zucker und Kohlehydrate wie z.B. Glucose, Saccharose, Lactose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke und Cellulose, Öle und Fette wie z. B. Sojaöl, Sonnenblumenöl, Erdnussöl und Kokosfett, Fettsäuren wie z. B. Palmitinsäure, Stearinsäure und Linolsäure, Alkohole wie z. B. Glycerin und Ethanol und organische Säuren wie z. B. Essigsäure verwendet werden. Diese Stoffe können einzeln oder als Mischung verwendet werden. Als Stickstoffquelle können organische Stickstoff haltige Verbindungen wie Peptone, Hefeextrakt, Fleischextrakt, Malzextrakt, Maisquellwasser, Sojabohnenmehl und Harnstoff oder anorganische Verbindungen wie Ammoniumsulfat, Ammoniumchlorid, Ammoniumphosphat, Ammoniumcarbonat und Ammoniumnitrat verwendet werden. Die Stickstoffquellen können einzeln oder als Mischung verwendet werden. Als Phosphorquelle können Kaliumdihydrogenphosphat oder Dikaliumhydrogenphosphat oder die entsprechenden Natrium haltigen Salze verwendet werden. Das Kulturmedium muß weiterhin Salze von Metallen enthalten wie z.B. Magnesiumsulfat oder Eisensulfat, die für das Wachstum notwendig sind. Schließlich können essentielle Wuchsstoffe wie Aminosäuren und Vitamine zusätzlich zu den oben genannten Stoffen eingesetzt werden. Dem Kulturmedium können überdies zur zusätzlichen Steigerung der Pantothensäure-Produktion Vorstufen der Pantothensäure wie z. B. Aspartat, β-Alanin; Ketolsovalerat, Ketopantoat, Pantoat und gegebenenfalls deren Salze zugesetzt werden. Die genannten Einsatzstoffe können zur Kultur in Form eines einmaligen Ansatzes hinzugegeben oder in geeigneter Weise während der Kultivierung zugefüttert werden.

[0026] Zur pH - Kontrolle der Kultur werden basische Verbindungen wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniak oder saure Verbindungen wie Phosphorsäure oder Schwefelsäure in geeigneter Weise eingesetzt. Zur Kontrolle der Schaumentwicklung können Antischaummittel wie z.B. Fettsäurepolyglykolester eingesetzt werden. Zur Aufrechterhaltung der Stabilität von Plasmiden können dem Medium geeignete selektiv wirkende Stoffe z.B. Antibiotika hinzugefügt werden. Um aerobe Bedingungen aufrechtzuerhalten werden Sauerstoff oder Sauerstoff haltige Gasmischungen wie z.B. Luft in die Kultur eingetragen. Die Temperatur der Kultur liegt normalerweise bei 20°C bis 50°C und vorzugsweise bei 25°C bis 45°C. Die Kultur wird solange fortgesetzt bis sich ein Maximum an Pantothensäure gebildet hat. Dieses Ziel wird normalerweise innerhalb von 10 Stunden bis 160 Stunden erreicht.

[0027] Die Konzentration an gebildeter Pantothensäure kann mit bekannten Verfahren (Velisek; Chromatographic Science 60, 515-560 (1992)) bestimmt werden. Zur mikrobiologischen Bestimmung von Pantothensäure wird gebräuchlicherweise der Stamm Lactobacillus plantarum ATCC8014 eingesetzt (U.S. Pharmacopeia 1980; AOAC International 1980). Darüberhinaus werden auch andere Testorganismen, wie z.B. Pediococcus acidilactici NCIB6990 zur mikrobiologischen Bestimmung von Pantothenatkonzentrationen eingesetzt (Sollberg and Hegna; Methods in Enzymology 62, 201-204 (1979)).

[0028] Folgende Mikroorganismen wurden bei der Deutschen Sammlung für Mikrorganismen und Zellkulturen (DSMZ, Braunschweig, Deutschland) gemäß Budapester Vertrag hinterlegt:

- 50 Escherichia coli K12 Stamm DH5αmcr/pEKEx2panBC als DSM12456
 - Escherichia coli K12 Stamm DH5amcr/pECM3ilvBNCD als DSM12457
 - Corynebacterium glutamicum ATCC13032∆ilvA als DSM12455

Beispiele

55

[0029] Die vorliegende Erfindung wird im folgenden anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

Beispiel 1

30

Klonierung, Sequenzierung und Expression der Gene der Pantothenatbiosynthese panB und panC aus C. glutamicum

Klonierung des panB- und des panC-Gens

Chromosomale DNA von C. glutamicum ATCC13032 wurde wie bei Schwarzer und Pühler (Bio/Technology 9 (1990) 84-87) beschrieben isoliert und mit der Restriktionsendonuklease Sau3A geschnitten. Nach geelektrophoretischer Auftrennung wurden DNA-Fragmente in einem Größenbereich von 3 bis 7 kb bzw. von 9 bis 20 kb extrahiert und nachfolgend in die singuläre BamHI Schnittstelle des Vektors pBR322 ligiert. Mit den Ligationsansätzen wurde der E. coli Stamm DH5amcr (Grant et al., Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America USA, 87 (1990) 4645-4649) transformiert (Hanahan, Journal of Molecular Biology 166 (1983) 557-580). Inserttragende Kolonien wurden anhand ihrer Tetracyclinsensitivität nach Überimpfen auf 10 µg/ml Tetracyclin enthaltende LB-Agarplatten identifiziert. Durch Plasmidpräparationen (Sambrook et al., Molecular cloning. A laboratory manual (1989) Cold Spring Harbour Laboratory Press) von vereinigten Klonen wurden 8 Gruppen, welche je 400 Plasmide mit einer Insertgröße von 9 bis 20 kb und 9 Gruppen, welche je 500 Plasmide mit einer Insertgröße von 3 bis 7 kb enthielten isoliert. Die E. coli panB Mutante SJ2 (Cronan et al. 1982, Journal of Bacteriology 149: 916-922) wurde mit dieser Genbank mittels Elektroporation (Wehrmann et al. 1994, Microbiology 140: 3349-3356) transformiert. Die Transformationsansätze wurden direkt auf CGXII-Medium mit 15 g/l Agar (Keilhauer et al., Journal of Bacteriology (1993) 175: 5595-5603) ausplattiert. Von Klonen, welche in der Lage waren ohne Pantothenatsupplementation zu wachsen, wurde Plasmid-DNA isoliert (Sambrook et al., Molecular cloning. A laboratory manual (1989) Cold Spring Harbour Laboratory Press). Bei 8 Plasmiden konnte durch Retransformation die Fähigkeit, den panB-Defekt der E. coli Mutante SJ2 heterolog zu komplementieren, bestätigt werden.

[0031] Mit diesen 8 Plasmiden wurde eine Restriktionskartierung durchgeführt. Einer der untersuchten Plasmidvektoren, im Folgendem pUR1 genannt enthielt ein Insert von 9,3 kb Länge (Abbildung 1). Die Transformation der E. coli panC Mutante DV39 (Vallari und Rock 1985, Journal of Bacteriology 164: 136-142) ergab, daß der Vektor pUR1 ebenfalls in der Lage war den panC Defekt dieser Mutante zu komplementieren.

2. Sequenzierung des panB- und des panC-Gens

[0032] Ein 2,2 kb großes Fragment des Inserts (Abbiklung 1) von pUR1 wurde nach der Dideoxy-Kettenabbruchmethode von Sanger et al. sequenziert (Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America USA (1977) 74: 5463-5467). Hierzu wurden zunächst mittels Exonuklease III Subklone erzeugt, die mit Hilfe von Standard Primern (Universal und reverse primer der Firma Boehringer Mannheim, Deutschland) sequenziert wurden. Die gelelektrophoretische Analyse der Sequenzieransätze erfolgte mit dem automatischem Laser-Fluoreszenz Sequenziergerät (A.L.F.) von Amersham Pharmacia Biotech (Uppsala, Schweden). Die erhaltene Nukleotidsequenz wurde mit dem Programmpaket HUSAR (Release 4.0, EMBL, Cambridge, GB) analysiert. Die Nukleotidsequenz ist als SEQ ID NO 1 wiedergegeben. Die Analyse ergab die Identizierung von zwei offenen Leserastern. Ein offenes Leseraster von 813 bp Länge, das als panB-Gen identifiziert wurde, kodiert für ein Polypeptid von 271 Aminosäuren und ist als SEQ ID NO 2 wiedergegeben. Das zweite offene Leseraster, das als panC-Gen identifiziert wurde, umfaßt 837 Basenpaare. Es kodiert für ein Polypeptid von 279 Aminosäuren, das als SEQ ID NO 3 wiedergegeben ist.

3. Expression des panB- und des panC-Gens

[0033] Die Gene panB und panC wurden in den C. glutamicum Expressionsvektor pEKEx2 kloniert (Eikmanns et al. 1994, Microbiology 140: 1817-1828 (1994)), in welchem die beiden Gene unter der Kontrolle des starken, durch IPTG induzierbaren tac-Promotors vorliegen. Die Klonierung wurde in zwei Schritten durchgeführt. Zunächst wurde mittels PCR der Anfang des panB Gens amplifiziert. Hierzu wurde mit Hilfe eines emtsprechenden Primers 19 bp vor dem Startcodon von panB eine Sall-Schnittstelle eingefügt (Primer 1: 5'GATCGTCGACCATCACATCTATACT-CATGCCC 3'). Der zweite Primer wurde so gewählt, daß die panB interne EcoRI Schnittstelle im amplifizierten Fragment enthalten war (Primer 2: 5'ACCCG ATGTGGCCGACAACC 3'). Die PCR wurde mit einer Annealingtemperatur von 62°C und dem Plasmid pUR1 als Matrize nach Sambrook et al. (Molecular cloning. A laboratory manual, Cold Spring Harbour Laboratory Press (1989)) durchgeführt. Das resultierende 468 bp große PCR-Produkt wurde mit den Restriktionsendonukleasen Sall und EcoRI geschnitten und in den ebenso behandelten Vektor pEKEx2 ligiert. Mit dem Ligationsansatz wurde der E. coli Stamm DH5αmcr transformiert. Aus einer Transformante vom Typ DH5αmcr/pEKEx2panB' wurde der Vektor pEKEx2panB' isoliert.

[0034] Aus dem Plasmid pUR1 wurde nun ein 1761 bp großes, die zweite Hälfte des panBC-Clusters enthaltendes, EcoRI Fragment mittels Restriktionsverdau ausgeschnitten. Dieses wurde in den schon das panB PCR-Produkt enthal-

tenden, zuvor mit EcoRI linearisierten pEKEx2panB' Vektor kloniert. Mit dem entsprechenden Ligationsansatz wurde der E. coli Stamm DH5amcr transformiert. Aus einer Transformante vom Typ DH5amcr/pEKEx2panBC wurde der Vektor pEKEx2panBC (Abbildung 2) isoliert, in dem das panBC-Gencluster unter der Kontrolle des tac-Promotors vorliegt.

5 Beispiel 2

10

35

40

Klonierung und Sequenzierung des für die Dihydroxysäuredehydratase kodierenden ilvD-Gens aus C. glutamicum

1. Isolierung einer ilvD Mutante von C. glutamicum

[0035] Der Stamm C. glutamicum R127 (Haynes 1989, FEMS Microbiology Letters 61: 329-334) wurde mit N-methyl-N-nitro-N-nitrosoguanidin mutagenisiert (Sambrook et al., Molecular cloning. A laboratory manual (1989) Cold Spring Harbour Laboratory Press). Dazu wurden 5 ml einer über Nacht angezogenen C. glutamicum Kultur mit 250 μl N-methyl-N-nitro-N-nitrosoguanidin (5 mg/ml Dimethylformamid) versetzt und 30 Minuten bei 30°C und 200 Upm inkubiert (Adelberg 1958, Journal of Bacteriology 76: 326). Die Zellen wurden anschließend zweimal mit steriler NaCl-Lösung (0,9%) gewaschen. Durch Replikaplattierung auf Minimalmediumplatten CGXII mit 15 g/l Agar (Keilhauer et al Journal of Bacteriology 175: 5595-5603), wurden Mutanten isoliert, die nur bei Zugabe von L-Valin, L-Isoleucin und L-Leucin (je 0,1 g/l) wuchsen.

Die Enzymaktivität der Dihydroxysäuredehydratase wurde im Rohextrakt dieser Mutanten bestimmt. Dazu wurden die Klone in 60 ml LB-Medium kultiviert und in der exponentiellen Wachstumsphase abzentrifugiert. Das Zellpellet wurde einmal mit 0,05 M Kaliumphosphatpuffer gewaschen und im selben Puffer resuspensiert. Der Zellaufschluß erfolgte mittels 10 minütiger Ultraschallbehandlung (Branson-Sonifier W-250, Branson Sonic Power Co, Danbury, USA). Anschließend wurden die Zelltrümmer durch eine 30 minütige Zentrifugation bei 13000 rpm und 4 °C abgetrennt und der Überstand als Rohextrakt in den Enzymtest eingesetzt. Der Reaktionsansatz des Enzymtests enthielt 0,2 ml 0,25 M Tris/HCl, pH 8, 0,05 ml Rohextrakt, und 0,15 ml 65 mM alpha,β-Dihydroxy-β-methylvalerat. Die Testansätze wurden bei 30 °C inkubiert, nach 10, 20 und 30 Minuten 200 μl Proben genommen und deren Ketomethylvaleratkonzentration mittels HPLC-Analytik bestimmt (Hara et al. 1985, Analytica Chimica Acta 172: 167-173). Wie Tabelle 1 zeigt, weist der Stamm R127/7 keine Dihydroxysäuredehydrataseaktivität auf, wogegen die Isomeroreduktase und Acetohydroxysäuresynthase Aktivitäten als weitere Enzyme der Synthese der verzweigtkettigen Aminosäuren noch vorhanden sind.

Tabelle 1

Spezifiso	he Aktivitäten (μmol/min und ami	d mg Protein) verschie cum Stämmen	edener Enzyme in C. glut-
Stamm	Dihydroxysäure dehydra- tase	Isomero reduktase	Acetohydroxysäure synt- hase
R127	0,003	0,05	0,07
R127/7	0,000	0,06	0,09

2. Klonierung des ilvD-Gens von C. glutamicum

[0037] Chromosomale DNA aus C. glutamicum R127 wurde wie bei Schwarzer und Pühler (Bio/Technology 9 (1990) 84-87) beschrieben isoliert. Diese wurde mit dem Restriktionsenzym Sau3A (Boehringer Mannheim) gespalten und durch Saccharose-Dichte-Gradienten-Zentrifugation (Sambrook et al., Molecular cloning. A laboratory manual (1989) Cold Spring. Harbour Laboratory Press) aufgetrennt. Die Fraktion mit dem Fragmentgrößenbereich von etwa 6-10 kb wurde zur Ligation mit dem Vektor pJC1 (Cremer et al., Molecular and General Genetics 220 (1990) 478-480) eingesetzt. Der Vektor pJC1 wurde hierzu mit BamHI linearisiert und dephosphoryliert. Fünf ng davon wurden mit 20 ng der genannten Fraktion der chromosomalen DNA ligiert und damit die Mutante R127/7 durch Elektroporation (Haynes und Britz, FEMS Microbiology Letters 61 (1989) 329-334) transformiert. Die Transformanten wurden auf die Fähigkeit getestet auf CGXII Agarplatten ohne Zugabe der verzweigtkettigen Aminosäuren wachsen zu können. Von über 5000 getesteten Transformanten wuchsen nach Replicaplattierung und zweitägiger Inkubation bei 30°C 8 Klone auf Minmalmediumplatten. Von diesen Klonen wurden Plasmidpräparationen, wie bei Schwarzer et al. (Bio/Technology (1990) 9: 84-87) beschrieben durchgeführt. Restriktionsanalysen der Plasmid-DNA ergaben, daß in allen 8 Klonen dasselbe Plasmid, im Folgendem pRV genannt, enthalten war. Das Plasmid trägt ein Insert von 4,3 kb und wurde durch Retransformation auf seine Fähigkeit die ilvD-Mutante R127/7 zu komplementieren getestet. Durch Subklonierung

wurde der für die Komplementation der Mutante R127/7 verantwortliche Bereich auf ein 2,9 kb Scal/Xhol-Fragment eingegrenzt.

3. Sequenzierung des ilvD-Gens

[0038] Die Nukleinsäuresequenz des 2,9 kb Scal/Xhol-Fragments wurde nach der Dideoxy-Kettenabbruchmethode von Sanger et al. durchgeführt (Proceedings of the National of Sciences of the United States of America USA (1977) 74: 5463-5467). Dabei wurde der Auto-Read Sequencing kit verwendet (Amersham Pharmacia Biotech, Uppsala, Schweden). Die gelelektrophoretische Analyse erfolgte mit dem automatischem Laser-Fluoreszenz Sequenziergerät (A.L.F.) von Amersham Pharmacia Biotech (Uppsala, Schweden). Die erhaltene Nukleotidsequenz wurde mit dem Programmpaket HUSAR (Release 4.0, EMBL, Cambridge, GB) analysiert. Die Nukleotidsequenz ist als ID SEQ NO 4 wiedergegeben. Die Analyse ergab ein offenes Leseraster von 1836 Basenpaaren, das als ilvD-Gen identifiziert wurde und für ein Polypeptid von 612 Aminosäuren kodiert, das als SEQ ID NO 5 wiedergegeben ist.

5 Beispiel 3

Konstruktion einer ilvA Deletionsmutante von C. glutamicum

Der Einbau einer Deletion in das ilvA-Gen von Corynebacterium glutamicum ATCC13032 wurde mit dem bei Schäfer et al. (Gene 145: 69-73 (1994)) beschriebenen System zum Genaustausch durchgeführt. Zur Konstruktion des Inaktivierungsvektors pK19mobsacB∆ilvA wurde zunächst aus dem auf einem EcoRI-Fragment im Vektor pBM21 (Möckel et al. 1994, Molecular Microbiology 13: 833-842) vorliegenden ilvA-Gen ein internes 241 bp Bglll-Fragment entfernt. Hierzu wurde der Vektor mit Bglll geschnitten und, nach Abtrennung des ilvA internen Bglll-Fragmentes mittels Agarosegelelektrophorese, religiert. Anschließend wurde aus dem Vektor das unvollständige Gen als EcoRI-Fragment isoliert und in den mit EcoRI linearisierten Vektor pK19mobsacB (Schäfer 1994, Gene 145: 69-73) ligiert. Der erhaltene Inaktivierungsvektor pK19mobsacB∆ilvA wurde durch Transformation in den E. coli Stamm S 17-1 eingebracht (Hanahan 1983, Journal of Molecular Biology 166: 557-580) und per Konjugation nach C. glutamicum ATCC13032 transferiert (Schäfer et al. 1990, Journal of Bacteriology 172: 1663-1666). Es wurden Kanamycin-resistente Klone von C. glutamicum erhalten, bei denen der Inaktivierungsvektor im Genom integriert vorlag. Um auf die Excision des Vektors zu selektionieren, wurden Kanamycin-resistente Klone auf Saccharose-haltigem LB-Medium ((Sambrook et al., Molecular doning. A laboratory manual (1989) Cold Spring Harbour Laboratory Press)) mit 15 g/l Agar, 2% Glucose/ 10% Saccharose) ausplattiert und Kolonien erhalten, welche den Vektor durch ein zweites Rekombinationsereignis wieder verloren haben (Jäger et al. 1992, Journal of Bacteriology 174: 5462-5465). Durch Überimpfen auf Minimalmediumplatten (Medium CGXII mit 15 g/l Agar (Keilhauer et al., Journal of Bacteriology 175 (1993) 5595-5603)) mit und ohne 2 mM L-Isoleucin, bzw. mit und ohne 50 µg/ml Kanamycin wurden 36 Klone isoliert, welche durch die Excision des Vektors Kanamycin sensitiv und Isoleucin auxotroph waren und bei denen nun das unvollständige ilvA Gen (ΔilvA-Allel) im Genom vorlag. Einer dieser Klone wurde als Stamm ATCC13032AilvA bezeichnet und weiter verwendet.

Beispiel 4

40

Expression der Gene ilvBN, ilvC und ilvD in C. glutamicum

[0040] Die Gene der Acetohydroxysäuresynthase (ilvBN) und der Isomeroreduktase (ilvC) (Cordes et al. 1992, Gene 112: 113-116 und Keilhauer et al. 1993, Journal of Bacteriology 175: 5595-5603) und der Dihydroxysäuredehydratase (ilvD) (Beispiel 2) wurden zur Expression in den Vektor pECM3 kloniert. Der Vektor pECM3 ist ein Derivat von pECM2 (Jäger et al. 1992, Journal of Bacteriology 174: 5462-5465), das durch Deletion des ca. 1 kbp langen BamHI/BgIII DNA-Fragmentes entstand, welches das Kanamycinresistenzgen trägt.

[0041] In dem Vektor pKK5 (Cordes et al. 1992, Gene 112: 113-116) lagen die Gene ilvBNC bereits im Vektor pJC1 (Cremer et al. 1990, Molecular and General Genetics 220: 478-480) kloniert vor. Aus diesem wurde ein 5,7 kb Xbal-ilvBNC-Fragment isoliert und zusammen mit einem, das ilvD-Gen enthaltende, 3,1 kb-Xbal Fragment des Vektors pRV in den mit Xbal linearisierten Vektor pECM3 eingebracht. Der Ligationsansatz wurde hierbei in den E. coli Stamm DH5amcr transformiert. Aus einer Transformante vom Typ DH5amcr/pECM3ilvBNCD wurde das Plasmid pECM3ilvBNCD (Abbildung 3) erhalten.

[0042] Mittels Elektroporation (Haynes 1989, FEMS Microbiology Letters 61: 329-334) und Selektion auf Chloram-phenicolresistenz wurde das Plasmid pECM3ilvBNCD in den Stamm ATCC13032∆ilvA eingebracht und der Stamm ATCC13032∆ilvA/pECM3ilvBNCD erhalten. Weiterhin wurde mittels Elektroporation (Haynes 1989, FEMS Microbiology Letters 61: 329-334) und Selektion auf Kanamycinresistenz das Plasmid pEKEx2panBC in den Stamm ATCC13032∆ilvA eingebracht und die Stämme ATCC13032/pEKEx2panBC und

ATCC13032\(\Delta\)IvA/pEKE\(\text{2}\)panBC erhalten. In den Stamm ATCC13032\(\Delta\)IvA/pECM3ilvBNCD wurden mittels Elektroporation (Haynes 1989, FEMS Microbiology Letters 61: 329-334) und Selektion auf Kanamycin und Chloramphenicol die Plasmide pEKE\(\text{2}\)panBC und pEKE\(\text{2}\) eingebracht. Auf diese Weise entstanden die St\(\text{a}\)mme ATCC13032\(\Delta\)ivA/pECM3ilvBNCD pEKE\(\text{2}\)panBC.

Beispiel 5

5

Konstruktion einer Pantothensäure bedürftigen panC-Mutante von C. glutamicum

[0043] Es wurde mit Hilfe des Inaktivierungsvektors pK18mob (Schäfer et al. 1994, Gene 145: 69-73) eine C. glut-amicum R127 panC Mutante erzeugt.

[0044] Zur Konstruktion des panC-Inaktivierungsvektors wurde zunächst ein 168 bp großes, zentrales Fragment des panC-Gens (Nukleotid 265-432 des 837 bp umfassenden Gens) von C. glutamicum mittels der Polymersasekettenreaktion (PCR) amplifiziert. Als Matrize diente hier der Vektor pUR1 (s. Beispiel 6); als Primer wurden die beiden 20mere Primer 1 und Primer 2 eingesetzt: Primer 1 5' GTTCGCACCCGATGTGGAGG 3', Primer 2 5' ATGCACGAT-CAGGGCGCACC 3'. Die PCR wurde nach Sambrook et al. (Molecular cloning. A laboratory manual (1989) Cold Spring Harbour Laboratory Press) mit einer Annealingtemperatur von 55°C durchgeführt. Das erhaltene Fragment wurde nach Zwischenklonierung in die Smal Schnittstelle des Vektors pUC18, als EcoRl/Sall Fragment gerichtet in den Inaktivierungsvektor pK18mob (Schäfer et al. 1994, Gene 145: 69-73) ligiert. Der so erhaltene Vektor pK18mob'panC' wurde zur Transformation des E. coli-Stammes S 17-1 benutzt und nachfolgend per Konjugation in C. glutamicum R127 eingebracht. Durch Selektion auf Kanamycinresistenz wurden so Klone von C. glutamicum R127 erhalten, bei denen der Integrationsvektor durch ein homologes Rekombinationsereignis ins panC-Gen integriert ist. Der so erhaltene Stamm R12YpanC::pK18mob'panC' ist zur D-Pantothenatbestimmung geeignet.

25 Beispiel 6

Quantitative Bestimmung von D-Pantothenat

[0045] Zur quantitativen Bestimmung von D-Pantothenat wurde die C. glutamicum panC Mutante R127panC::pK18mob'panC' konstruiert (siehe Beispiel 5), deren Wachstum direkt von der D-Pantothenat Konzentration des Mediums abhängig ist. Dieser Stamm ist Pantothensäure auxotroph und zeigt bei Supplementation mit β-Alanin und D-Pantoat kein Wachstum.

Zur Bestimmung von Pantothenat mit diesem Indikatorstamm wurde CGXII-Medium (Keilhauer et al., Journal of Bacteriology (1993) 175: 5595-5603) als Testmedium eingesetzt. Dazu wurden je 3 ml 4/3 fach konzentriertes CGXII-Medium in einem Inkubationsröhrchen (Falcon 2057, Becton and Dickinson, New Jersey, USA) mit 1 ml Pantothensäure-haltiger, steriler Eich- oder Probelösung versetzt und mit dem Indikatorstamm inokuliert. Als Inokulum wurden jeweils 60 μl einer Glyzerinkultur des Indikatorstammes eingesetzt. Nach 40 stündiger Inkubation bei 30°C wurde die Zelldichte (OD₆₀₀) (Novaspec 4049 Spectrophotometer, LKB Biochrom, Cambridge, GB) der Testansätze bestimmt und mittels einer Eichkurve die Pantothensäurekonzentration ermittelt. Der Stamm weist bis zu einer Konzentration von 25 μg/l eine lineare Abhängigkeit des Wachstums von der Pantothenatkonzentration auf, bei einer optischen Dichte von 0,5 bis 10. Zur Herstellung der Glyzerinkultur des Indikatorstammes wurde dieser Stamm auf unsupplementiertem CGXII-Medium 24 Stunden inkubiert (Aushungerung an D-Pantothenat). 1050 μl der Kultur wurden anschließend mit 700 μl Glyzerin versetzt. Von dieser bei -70°C zwischengefrorenen Glyzerinkultur wurden 60 μl zu Bestimmung von D-Pantothenat, wie zuvor beschrieben benutzt. Als Referenz wurde Na-Pantothenat verwendet, das von der Firma Sigma (Deisenhofen, Deutschland) bezogen wurde.

Beispiel 7

Produktion von D-Pantothenat mit verschiedenen C. glutamicum Stämmen

[0047] Zur Untersuchung ihrer Pantothenatbildung wurden die Stämme ATCC13032, ATCC13032/pEKEx2panBC, ATCC13032ΔilvA und ATCC13032ΔilvA/pEKEx2panBC in 60 ml Brain Heart Infusion-Medium (Difco Laboratories, Detroit, USA) für 14 Stunden bei 30°C vorkultiviert. Anschließend wurden die Zellen zweimal mit 0,9% NaCl-Lösung (w/v) gewaschen und mit dieser Suspension je 60 ml CgXII-Medium so angeimpft, daß die OD600 von 0,5 betrug. Das Medium war identisch mit dem bei Keilhauer et al., (Journal of Bacteriology (1993) 175: 5595-5603) beschriebenen Medium, enthielt aber zusätzlich 2 mM L-Isoleucin. Das von Keilhauer et al. beschriebene Medium CgXII ist in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2

Komponente	Konzentration
(NH ₄) ₂ SO ₄	20 g/L
Harnstoff	5 g/L
KH ₂ PO ₄	1 g/L
K ₂ HPO ₄	1 g/L
Mg ₂ O ₄ •7 H ₂ O	0,25 g/L
3-Morpholinopropansulfon- saure	42 g/L
CaCl ₂	10 mg/L
FeSO _{4*} 7 H ₂ O	10 mg/L
MnSO ₄ + H ₂ O	10 mg/L
ZnSO ₄ •7 H ₂ O	1 mg/L
CuSO ₄	0,2 mg/L
NiCl ₂ +6 H ₂ O	0,02 mg/L
Biotin (pH7)	0,2 mg/L
Glukose	40 g/L
Protokatechusäure	0,03 mg/L

[0048] Bei der Kultivierung der Stämme ATCC13032/pEKEx2panBC und Stammes ATCC13032ΔilvA/pEKEx2panBC wurde das Medium nach 5 Stunden zusätzlich mit 1 mM Isopropylthio-β-D-galactosid versetzt. Nach 24 stündiger Kultivierung wurden Proben genommen, die Zellen abzentrifugiert und der Überstand sterilfiltriert. Die Pantothenatkonzentration des Überstands wurde mit Hilfe des im Beispiel 6 beschriebenen Pantothenattests bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 3 dargestellt.

Tabelle 3

D-Pantothenatbildung in verschie Stämmen	denen C. glutamicum
Stamm	D-Pantothenat (mg/l)
ATCC13032	0,01
ATCC13032/pEKEx2panBC	0,03
ATCC13032∆ilvA	0,06
ATCC13032ΔilvA/pEKEx2panBC	0,3

50 Beispiel 9

5

10

15

20

25

30

40

45

Produktion von D-Pantothenat mit verschiedenen C. glutamicum Stämmen bei β-Alanin Zugabe

[0049] Zur Quantifizierung der Pantothenatbildung wurden die Stämme ATCC13032ΔilvA/pECM3ilvBNCD pEKEx2 und ATCC13032ΔilvA/pECM3ilvBNCD pEKEx2panBC in 60 ml Brain Heart Infusion-Medium(Difco Laboratories, Detroit, USA) mit 25 mg/l Kanamycin und 3 mg/l Chloramphenicol für 14 Stunden bei 30°C vorkultiviert, zweimal mit 0,9% NaCl-Lösung (w/v) gewaschen und mit dieser Suspension je 60 ml CgXII-Medium so angeimpft, daß die OD600 0,5 betrug. Das Medium enthielt hierbei 2 mM L-Isoleucin, 25 mg/l Kanamycin, 3 mg/l Chloramphenicol und β-Alanin in

einer Endkonzentration von 20 mM. Nach 5 stündiger Kultivierung wurde dem Medium jeweils IPTG (Isopropylthio-β-D-galactosid) in einer Endkonzentration von 1 mM zugefügt. Nach 49 und 74 Stunden wurde eine Probe entnommen, die Zellen wurden abzentrifugiert und der Überstand sterilfiltriert. Die Pantothenatkonzentration des Überstands wurde wie in Beispiel 6 beschrieben bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 4 dargestellt.

Tabelle 4

D-Pantothenatakkumulation in verschiedenen Sta	ammen von C. g	lutamicum
Stamm		at [mg/l] nach tionszeit von
	49 Stunden	74 Stunden
ATCC13032ΔilvA/pECM3ilvBNCD pEKEx2	80	100
ATCC13032AilvA/pECM3ilvBNCD pEKEx2panBC	920	980

SEQUENZPROTOKOLL

5	(1) ALLGEMEINE ANGABEN:
	(i) ANMELDER:
	(A) NAME: Degussa Aktiengesellschaft(B) STRASSE: Weissfrauenstr. 9
10	(C) ORT: Frankfurt am Main
	(D) BUNDESLAND: Hessen
	(E) LAND: Deutschland
	(F) POSTLEITZAHL: D-60311
15	(A) NAME: Forschungszentrum Juelich GmbH
	(B) STRASSE: Leo-Brandt Strasse
	(C) ORT: Juelich
	(D) BUNDESLAND: Nordrhein-Westfalen
	(E) LAND: Deutschland
20	(F) POSTLEITZAHL: D-52425
	(ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Verfahren zur
	fermentativen Herstellung von D-Pantothensaeure unter Verwendung coryneformer Bakterien
25	ancer verwending coryneronner bakterien
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 5
	(iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
30	(A) DATENTRAEGER: Floppy disk
	(B) COMPUTER: IBM PC compatible
	(C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
	(D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
35	#1.30 (EFA)
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
40	(A) LAENGE: 2164 Basenpaare
••	(B) ART: Nucleotid
	(C) STRANGFORM: Doppelstrang
	(D) TOPOLOGIE: linear
45	(ii) ART DES MOLEKUELS: Genom-DNA
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN
	(iv) ANTISENSE: NEIN
50	(11) INITODIOD: NATH
50	(vi) URSPRUENGLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Corynebacterium glutamicum
	(B) STAMM: ATCC13032

12

5	(ix) MERKMAL: (A) NAME/SCHLUESSEL: CDS (B) LAGE: 3511163 (D) SONSTIGE ANGABEN:/codon_start= 351 /EC_number= 4.1.2.12 /product= "Ketopantoathydroxymethyltransferase" /gene= "panB"	
10	<pre>(ix) MERKMAL: (A) NAME/SCHLUESSEL: CDS (B) LAGE:11662002 (D) SONSTIGE ANGABEN:/codon_start= 1166</pre>	
15		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
	GCTTCGGGGT ACCAATTCCT TTAAGAACCA TCAGATCAAT CTGTTGTACA TTCTCGGCCA	60
	GATTCAGCTT TTCGGTAAGG ACGAAACACT TTCACTTGAA TCGGCAGCAA AGTTTCTTAA	120
20	AGTITCTAAG GCAACTGCAA CGAGGTATTT TAGAACTCTC CGAGAAATGG AATTAGTTCA	180
	CGAGGTCAGC ANACGCCCTT TGCGGTTTGC GCTCACGGAT ANAGGTCGTG AGATAGTAGG	240
	TCTTGAGGTA AAAATTTGAC TCCATAACGA GAACTTAATC GAGCAACACC CCTGAACAGT	300
25	GARTCARATC GGARTTTATT TATTCTGAGC TGGTCATCAC ATCTATACTC ATG CCC Met Pro	356
	ATG TCA GGC ATT GAT GCA AAG AAA ATC CGC ACC CGT CAT TTC CGC GAA Met Ser Gly Ile Asp Ala Lys Lys Ile Arg Thr Arg His Phe Arg Glu 5 10 15	404
30	GCT AAA GTA AAC GGC CAG AAA GTT TCG GTT CTC ACC AGC TAT GAT GCG Ala Lys Val Asn Gly Gln Lys Val Ser Val Leu Thr Ser Tyr Asp Ala 20 25 30	452
	CTT TCG GCG CGC ATT TTT GAT GAG GCT GGC GTC GAT ATG CTC CTT GTT Leu Ser Ala Arg Ile Phe Asp Glu Ala Gly Val Asp Met Leu Leu Val 35 40 45 50	500
35	GGT GAT TCC GCT GCC AAC GTT GTG CTG GGT CGC GAT ACC ACC TTG TCG Gly Asp Ser Ala Ala Asn Val Val Leu Gly Arg Asp Thr Thr Leu Ser 55 60 65	548
	ATC ACC TTG GAT GAG ATG ATT GTG CTG GCC AAG GCG GTG ACG ATC GCT Ile Thr Leu Asp Glu Met Ile Val Leu Ala Lys Ala Val Thr Ile Ala 70 75 80	590
40	ACG AAG CGT GCG CTT GTG GTG GTT GAT CTG CCG TTT GGT ACC TAT GAG Thr Lys Arg Ala Leu Val Val Val Asp Leu Pro Phe Gly Thr Tyr Glu 85 90 95	64
	GTG AGC CCA AAT CAG GCG GTG GAG TCC GCG ATC CGG GTC ATG CGT GAA Val Ser Pro Asn Gln Ala Val Glu Ser Ala Ile Arg Val Met Arg Glu 100 105 110	693
4 5	ACG GGT GCG GCT GCG GTG AAG ATC GAG GGT GGC GTG GAG ATC GCG CAG	749

	Thr 115	Gly	Ala	Ala	Ala	Val 120	Lys	Ile	Glu	Gly	Gly 125	Val	Glu	Ile	Ala	Gln 130	
5	ACG Thr	ATT Ile	CGA Arg	CGC Arg	ATT Ile 135	GTT Val	TAD qeA	GCT Ala	GGA Gly	ATT Ile 140	CCG Pro	GTT Val	GTC Val	GGC Gly	CAC His 145	ATC Ile	788
10	GGG Gly	TAC Tyr	ACC Thr	CCG Pro 150	CAG Gln	TCC Ser	GAG Glu	CAT His	TCC Ser 155	TTG Leu	GGC Gly	GGC GGC	CAC His	GTG Val 160	GTT Val	CAG Gln	836
	GGT Gly	CGT Arg	GGC Gly 165	GCG Ala	AGT Ser	TCT Ser	GGA Gly	AAG Lys 170	CTC Leu	ATC Ile	GCC Ala	GAT Asp	GCC Ala 175	CGC Arg	GCG Ala	TTG Leu	884
15	GAG Glu	CAG Gln 180	GCG Ala	GGT Gly	GCG Ala	TTT Phe	GCG Ala 185	GTT Val	GTG Val	TTG Leu	GAG Glu	ATG Met 190	GTT Val	CCA Pro	GCA Ala	GAG Glu	932
	GCA Ala 195	GCG Ala	CGC Arg	GAG Glu	GTT Val	ACC Thr 200	GAG Glu	GAT Asp	CTT Leu	TCC Ser	ATC Ile 205	ACC Thr	ACT Thr	ATC Ile	GGA Gly	ATC Ile 210	980
20	G1y G1y	GCC Ala	GGC GGC	AAT Asn	GGC Gly 215	ACA Thr	GAT Asp	GGG Gly	CAG Gln	GTT Val 220	TTG Leu	GTG Val	TGG Trp	CAG Gln	GAT Asp 225	GCC Ala	1028
25	TTC Phe	GGC Gly	CTC Leu	Asn	CGC Arg 230	GJ A GCC	AAG Lys	AAG Lys	CCA Pro	CGC Arg	TTC Phe 23	Val	CGC Arg	GAG Glu	TAC Tyr	GCC Ala	1076 240
	ACC Thr	TTG Leu	GGC Gly 245	GAT Asp	TCC Ser	TTG Leu	CAC His	GAC Asp 250	GCC Ala	GCG Ala	CAG Gln	GCC Ala	TAC Tyr 255	ATC Ile	GCC Ala	GAT Asp	1124
30	ATC Ile	CAC His 260	GCG Ala	GCT Gly	ACC Thr	TTC Phe	CCA Pro 265	G1y GGC	GAA Glu	GCG Ala	GAG Glu	TCC Ser 270	TTT Phe		ATG (det (1171
35	GTA Val	GCA Ala	ACC Thr 5	ACA Thr	AAG Lys	CAG Gln	GCG Ala	CTT Leu 10	ATC Ile	GAC Asp	GCC Ala	CTC Leu	CTC Leu 15	CAC His	CAC His	AAA Lys	1219
~	TCC Ser	GTC Val 20	GGG Gly	CTC Leu	GTC Val	CCC Pro	ACC Thr 25	ATG Met	GGT Gly	GCG Ala	CTA Leu	CAC His 30	AGC Ser	GGA Gly	CAC His	GCC Ala	1267
40	TCG Ser 35	TTG Leu	GTT Val	AAA Lys	GCA Ala	GCA Ala 40	CGC Arg	GCT Ala	GAA Glu	AAC Asn	GAC Asp 45	ACT Thr	GTT Val	GTA Val	GCC Ala	AGT Ser 50	1315
	ATT Ile	TTT Phe	GTC Val	AAT Asn	CCC Pro 55	CTG Leu	CAG Gln	TTT Phe	GAA Glu	GCA Ala 60	CTC Leu	GGT Gly	GAT Asp	TGC Cys	GAT Asp 65	GAT Asp	1363
45	TAC Tyr	CGC Arg	AAC Asn	TAT Tyr 70	CCC Pro	CGC Arg	CAA Gln	CTC Leu	GAC Asp 75	GCC Ala	GAT Asp	TTA Leu	GCA Ala	CTG Leu 80	CTT Leu	GAA Glu	1411
50	GIU	Ala	85 85	Val	Asp	Ile	Val	Phe 90	Ala	Pro	Asp	Val	GAG Glu 95	Glu	Met	Tyr	1459
	CCC Pro	GGT Gly 100	GGC Gly	TTG Leu	CCA Pro	CTA Leu	GTG Val 105	TGG Trp	GCG Ala	CGC Arg	ACC Thr	GGT Gly 110	TCC Ser	ATC Ile	GGA Gly	ACA Thr	1507

	Lys 115	Leu	Glu	Gly	Ala	Ser 120	Arg	Pro	Gly	His	Phe 125	Asp	Gly	Val	Ala	Thr 130	1222
5	GTG Val	GTG Val	GCG Ala	AAG Lys	CTG Leu 135	TTC Phe	AAT Asn	TTG Leu	GTG Val	CGC Arg 140	CCT Pro	GAT Asp	CGT Arg	GCA Ala	TAT Tyr 145	TTT Phe	1603
10	GGA Gly	CAA Gln	AAA Lys	GAT Asp 150	GCT Ala	CAG Gln	CAG Gln	GTT Val	GCG Ala 155	GTG Val	ATT Ile	CGG Arg	CGA Arg	TTG Leu 160	GTT Val	GCC Ala	1651
	GAT Asp	CTA Leu	GAC Asp 165	ATT Ile	CCC	GTG Val	GAG Glu	ATT Ile 170	CGT Arg	CCC Pro	GTT Val	CCG Pro	ATT Ile 175	ATT Ile	CGT Arg	GGC Gly	1699
15	GCC Ala	GAT Asp 180	GGC Gly	TTA Leu	GCC Ala	GAA Glu	TCC Ser 185	AGC Ser	CGC Arg	AAT Asn	CAA Gln	CGT Arg 190	CTT Leu	TCT Ser	GCG Ala	GAT Asp	1747
	CAG Gln 195	CGA Arg	GCG Ala	CAA Gln	GCT Ala	CTG Leu 200	GTG Val	CTG Leu	CCG Pro	CAG Gln	GTG Val 205	TTG Leu	AGT Ser	GGG Gly	TTG Leu	CAG Gln 210	1795
20	CGT Arg	CGA Arg	AAA Lys	GCA Ala	GCT Ala 215	GGT Gly	GAA Glu	GCG Ala	CTA Leu	GAT Asp 220	ATC Ile	CAA Gln	GGT Gly	GCG Ala	CGC Arg 225	GAC Asp	1843
25															ATT Ile		1891
	GAT Asp	CCA Pro	Ala	ACC Thr 45	CTC Leu	GAA Glu	CCA Pro	TTA Leu	GAA Glu	ATC 11e 250	Asp	GGC Gly	CTG Leu	CTC Leu	ACC Thr	CAA Gln 255	1939
30	CCA Pro	GCG Ala 260	TTG Leu	GTG Val	GTC Val	GGC Gly	GCG Ala 265	ATT Ile	TTC Phe	GTG Val	GGG Gly	CCG Pro 270	GTG Val	CGG Arg	TTG Leu	ATC Ile	1987
				GAG Glu		TAG	FACC	AAC (CTG	GTT	GC A	GCAC	GCAG	C TTC	CGCA?	TAAC	2042
35	GCG1	GCT	CAG (CTCAC	TGT	r t t i	ragg:	rgcgc	GG	recec	SATC	GGA	ACCG	GA (GTTG	CCACT	2102
	GCGG	STGGC	CGT (GCC1	CACC	CC G#	ACAGO	cecc	ATC	CCG	CTG	ACG	AGCT	GCA (CCA	ACGCCA	2162
	CA																2164
40	(2)	ANG	ABEN	zu s	SEQ 1	ID NO); 2:	:									
		(() (E	SEQUE A) LA B) AE D) TO	NENGI	E: 27 Amino	71 Ar osaev	ninos re	aeu	ren							
45			ART	r des Quenz	S MOI	LEKUE	ELS:	Prot) NO:	: 2:						
	Met 1	Pro	Met	Ser	Gly 5	Ile	Asp	Ala	Lys	Lys 10	Ile	Arg	Thr	Arg	His 15	Phe	
50	Arg	Glu	Ala	Lys 20	Val	Asn	Gly	Gln	Lys 25	Val	Ser	Val	Leu	Thr 30	Ser	Tyr	
	Asp	Ala	Leu	Ser	Ala	Arg	Ile	Phe	Asp	Glu	Ala	Gly	Val	Asp	Met	Leu	

			35					40					45			
5	Leu	Val 50	Gly	Asp	Ser	Ala	Ala 55	Asn	Val	Val	Leu	Gly 60	Arg	Asp	Thr	Thr
	Leu 65	Ser	Ile	Thr	Leu	Азр 70	Glu	Met	Ile	Val	Leu 75	Ala	Lys	Ala	Val	Thr 80
	Ile	Ala	Thr	Lys	Arg 85	Ala	Leu	Val	Val	Val 90	Asp	Leu	Pro	Phe	Gly 95	Thr
10	Tyr	Glu	Val	Ser 100	Pro	Asn	Gln	Ala	Val 105	Glu	Ser	Ala	Ile	Arg 110	Val	Met
	Arg	Glu	Thr 115	Gly	Ala	Ala	Ala	Val 120	Lys	Ile	Glu	Gly	Gly 125	Val	Glu	Ile
15	Ala	Gln 130	Thr	Ile	Arg	Arg	Ile 135	Val	Asp	Ala	Gly	Ile 140	Pro	Val	Val	Gly
	His 145	Ile	Gly	Tyr	Thr	Pro 150	Gln	Ser	Glu	His	Ser 155	Leu	Gly	Gly	His	Val 160
20	Val	Gln	Gly	Arg	Gly 165	Ala	Ser	Ser	Gly	Lys 170	Leu	Ile	Ala	Asp	Ala 175	Arg
	Ala	Leu	Glu	Gln 18 <u>,</u> 0	Ala	Gly	Ala	Phe	Ala 185	Val	Val	Leu	Glu	Met 190	Val	Pro
25	Ala	Glu	Ala 195	Ala	Arg	Glu	Val	Thr 200	Glu	Asp	Leu	Ser	11e 205	Thr	The	Ile
	Gly	Ile 210	Gly	Ala	Gly	Asn	Gly 215	Thr	Asp	Gly	Gln	Val 220	Leu	Val	Trp	Gln
30	Asp 225	Ala	Phe	Gly	Leu	Asn 230	Arg	Gly	Lys	Lys	Pro 235	Arg	Phe	Val	Arg	Glu 240
	Tyr	Ala	Thr	Leu	Gly 245	Asp	Ser	Leu	His	Asp 250	Ala	Ala	Gln	Ala	Tyr 255	Ile
	Ala	Asp	Ile	His 260	Ala	Gly	Thr	Phe	Pro 265	Gly	Glu	Ala	Glu	Ser 270	Phe	
35	(2)	ANG	aben	zu :	SEQ	ID N	0: 3	:								
			C	SEQUI A) L B) A	aeng:	E: 2	79 A	mino	saeu	ren						
40) AR	D) To T DE: QUEN:	S MO	LEKU	ELS:	Pro		D NO	. 1.					
	Met 1	Gln							_		lle	Asp	Ala	Leu	Leu 15	His
45			Ser	Val 20	Gly	Leu	Val	Pro	Thr 25			Ala	Leu	His 30		Gly
	His	Ala	Ser 35	Leu		Lys	Ala	Ala 40	Arg	Ala	Glu	Asn	Asp 45	Thr	Val	Val
50	Ala	Ser 50	Ile		Val	Asn	Pro 55	•		Phe	Glu	Ala 60	Leu		Asp	Cys
	Asp			Arg	Asn	Tyr		Arg	Gln	Leu	Asp	-		Leu	Ala	Leu

	65					70					75					80
5	Leu	Glu	Glu	Ala	Gly 85	Val	Asp	Ile	Val	Phe 90	Ala	Pro	Asp	Val	Glu 95	Glu
	Met	Tyr	Pro	Gly 100	Gly	Leu	Pro	Leu	Val 105	Trp	Ala	Arg	Thr	Gly 110	Ser	Ile
10	Gly	Thr	Lys 115	Leu	Glu	Gly	Ala	Ser 120	Arg	Pro	Gly	His	Phe 125	Asp	Gly	Val
	Ala	Thr 130	Val	Val	Ala	Lys	Leu 135	Phe	Asn	Leu	Val	Arg 140	Pro	Asp	Arg	Ala
15	Tyr 145	Phe	Gly	Gln	Lys	Asp 150	Ala	Gln	Gln	Val	Ala 155	Val	Ile	Arg	Arg	Leu 160
					165		Pro			170					175	
				180			Ala		185					190		
20			195				Ala	200					205			
		210					Ala 215					220				
25	225					230	Ala				235					240
					245		Leu			250					255	
30				260			Val	GIÀ	A1a 265	Ile	Phe	Val	Gly	270	Val	Arg
			275		Ile		Leu): 4:									
35	(2)		SEC	QUEN2	KENN	ZEIC	CHEN:	:								
			(E	3) AF	RT: N	lucle FORM	otic f: Do	i oppel	-							
40		(ii)	ART	DES	MOI	EKUE	ELS:	Gend	m-Dì	IA						
	1	(iii)	HAE	отне	TISC	: H: 1	EIN									
					ISE:											
45		(vi)	(<i>P</i>	1) OF 3) S7	RGANI RAMM:	SMUS ATC	HERN 5: Co CC13(1/ISC	oryne 032	bact				nicur	a		
50		(ix)	(E) NA 3) LA	ME/S AGE: 2 DNSTI /EC /pr	90 GE / C_num oduc	JESSE 2125 NGAE nber= t= '	SEN:/ - 4.2 'Dihy	/code	•				ıse"		

(x1) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

_	AGTACTTGGA GCGCCAAAAG GCACTGGGCA AGCCAGTTCA GTTGAACTTC GATGACGACA 60
5	CCGATGGGAA TACAACACAA ACAGAAAGCG TTGAATCCCA AGAGACCGGA CAAGCCGCGT 120
	CTGAAACCTC ACATCGTGAT AACCCTGCGT CACAGCACTA GAGTGTAATA AGCCGTCCGA 180
	ACCAAAGGTC CACACCTCTG CACGAGTAGA AGCTCACCCA AGTTTTCAAA GTGCCGTTGA 240
10	TTCTTGACAA CCACCCGCCG CTCTTTAGAG CAGATTTGAA AAGCGCATC ATG ATC Met Ile 280
15	CCA CTT CGT TCA AAA GTC ACC GTC GGT CGC AAT GCA GCT GGC GCT Pro Leu Arg Ser Lys Val Thr Thr Val Gly Arg Asn Ala Ala Gly Ala 285 290 295
	CGC GCC CTT TGG CGT GCC ACC GGC ACC AAG GAA AAT GAG TTC GGC AAG Arg Ala Leu Trp Arg Ala Thr Gly Thr Lys Glu Asn Glu Phe Gly Lys 300 305 310
20	CCA ATT GTT GCC ATC GTA AAC TCC TAC ACC CAG TTC GTG CCC GGA CAC Pro Ile Val Ala Ile Val Asn Ser Tyr Thr Gln Phe Val Pro Gly His 315 320 325
	GTT CAC CTT AAG AAC GTC GGC GAT ATT GTG GCA GAT GCA GTG CGC AAA Val His Leu Lys Asn Val Gly Asp Ile Val Ala Asp Ala Val Arg Lys 330 340 345
25	GCC GGT GGC GTT CCA AAG GAA TTC AAC ACC ATC GTC GAT GAC GGC ATC Ala Gly Gly Val Pro Lys Glu Phe Asn Thr Ile Val Asp Asp Gly Ile 350 360
30	GCC ATG GGA CAC GGC GGC ATG CTG TAC TCC CTG CCA TCC CGT GAA ATC Ala Met Gly His Gly Gly Met Leu Tyr Ser Leu Pro Ser Arg Glu Ile 365 370 375
	ATC GCC GAC TCC GTC GAA TAC ATG GTC AAC GCA CAC ACC GCC GAC GCC Ile Ala Asp Ser Val Glu Tyr Met Val Asn Ala His Thr Ala Asp Ala 380 385 390
35	ATG GTG TGT ATC TCC AAC TGT GAC AAG ATC ACC CCA GGC ATG CTC AAC Met Val Cys Ile Ser Asn Cys Asp Lys Ile Thr Pro Gly Met Leu Asn 395 400 405
	GCA GCA ATG CGC CTG AAC ATC CCA GTG GTC TTC GTT TCC GGT GGC CCA Ala Ala Met Arg Leu Asn Ile Pro Val Val Phe Val Ser Gly Gly Pro 410 420 425
40	ATG GAA GCT GGC AAG GCT GTC GTC GTT GAG CGC GTT GCA CAC GCA CCA Met Glu Ala Gly Lys Ala Val Val Glu Arg Val Ala His Ala Pro 430 435 440
45	ACC GAC CTC ATC ACC GCG ATC TCC GCA TCC GCA AGC GAT GCA GTC GAC Thr Asp Leu Ile Thr Ala Ile Ser Ala Ser Ala Ser Asp Ala Val Asp 445 450 450
	GAC GCA GGC CTT GCA GCC GTT GAA CGA TCC GCA TGC CCA ACC TGT GGC Asp Ala Gly Leu Ala Ala Val Glu Arg Ser Ala Cys Pro Thr Cys Gly 460 465 470
50	TCC TGC TCC GGT ATG TTC ACC GCG AAC TCC ATG AAC TGC CTC ACC GAA Ser Cys Ser Gly Met Phe Thr Ala Asn Ser Met Asn Cys Leu Thr Glu 475 480 485
	GCT CTG GGA CTT TCT CTC CCG GGC AAC GGC TCC ACT CTG GCA ACC CAC 96

	Ala 490	Leu	Gly	Leu	Ser	Leu 495	Pro	Gly	Asn	Gly	Ser 500	Thr	Leu	Ala	Thr	His 505	
5	GCA Ala	GCA Ala	CGT Arg	CGC Arg	GCA Ala 510	CTG Leu	TTT Phe	GAA Glu	AAG Lys	GCC Ala 515	GGC Gly	GAA Glu	ACC Thr	GTC Val	GTT Val 520	GAA Glu	1015
10	CTG Leu	TGC Cys	CGC Arg	CGC Arg 525	TAC Tyr	TAC Tyr	GGT Gly	GAA Glu	GAA Glu 530	GAC Asp	GAA Glu	TCC Ser	GTT Val	CTG Leu 535	CCA Pro	CGT Arg	1063
70	GGC G1y	ATT Ile	GCC Ala 540	ACC Thr	AAG Lys	AAG Lys	GCA Ala	TTC Phe 545	GAA Glu	AAC Asn	GCA Ala	ATG Met	GCA Ala 550	CTG Leu	GAT Asp	ATG Met	1111
15	GCC Ala	ATG Met 555	GGT Gly	GGA Gly	TCC Ser	ACC Thr	AAC Asn 560	ACC Thr	ATC Ile	CTC Leu	CAC His	ATC 11e 565	CTC Leu	GCA Ala	GCT Ala	GCC Ala	1159
	Gln 570	Glu	Gly	Glu	Val	Asp 575	Phe	Asp	Leu	Ala	Asp 580	Ile	GAC Asp	Glu	Leu	Ser 585	1207
20	AAA Lys	AAC Asn	GTC Val	Pro	TGC Cys 590	CTG Leu	TCC Ser	AAG Lys	GTT Val	GCA Ala 595	CCA Pro	AAC Asn	TCC Ser	GAC Asp	TAC Tyr 600	CAC His	1255
	Met	Glu	Asp	Val 605	His	Arg	Ala	Gly	Arg 610	Ile	Pro	Ala	CTG Leu	Leu 615	Gly	Glu	1303
25	CTC Leu	AAC Asn	CGC Arg 620	Gly	GGC	CTG Leu	CTG Leu	AAC Asn 625	aag Lys	GAC Asp	GTC Val	CAC His	TCC Ser 630	GTT Val	CAC His	TCC Ser	1351
30	AAC Asn	GAC Asp 63	Leu	GAA Glu	GGT Gly	TGG Trp	TTG Leu	Asp	GAC Asp 540	TGG Trp	GAT Asp	ATC Ile	CGC Arg	TCT Ser	GGC Gly 645	Lys	1399
	ACC Thr 650	ACC Thr	GAA Glu	GTA Val	GCA Ala	ACC Thr 655	GAA Glu	CTC Leu	TTC Phe	CAC His	GCA Ala 660	GCC Ala	CCA Pro	GGT Gly	GGC	ATC Ile 665	1447
35	CGC Arg	ACC Thr	ACC Thr	GAA Glu	GCA Ala 670	TTC Phe	TCC Ser	ACC Thr	GAG Glu	AAC Asn 675	CGC Arg	TGG Trp	GAC Asp	GAA Glu	CTC Leu 680	GAC Asp	1495
													CAC His				1543
40	GCC Ala	GAC Asp	GGC Gly 700	GGC Gly	CTG Leu	GTT Val	GTT Val	CTT Leu 705	CGC Arg	GJ A GCC	AAC Asn	ATC Ile	TCC Ser 710	CCT Pro	GAC Asp	G1y GGC	1591
	GCA	GTG	ATC	AAG	TCC	GCA	GGT	ATC	GAA Glu	GAA Glu	GAG Glu	CTG Leu	TGG Trp	AAC Asn	TTC Phe	ACC Thr	1639
45	Ala	Val 715	Ile	Lys	Ser	WIG	720	110			-	725					
45	GGA Gly 730	Val 715 CCA Pro	GCA Ala	Lys CGA Arg	GTT Val	GTC Val 735	720 GAA Glu	AGC Ser	CAG Gln	GAA Glu	GAG Glu 740	GCA Ala	GTC Val	TCT Ser	Val	ATC Ile 745	1687
45	GGA Gly 730 CTG	Val 715 CCA Pro	GCA Ala AAG	CGA Arg	GTT Val	GTC Val 735 CAA	720 GAA Glu GCT	AGC Ser	CAG Gln GAA	GAA Glu GTT	GAG Glu 740 CTG	GCA Ala GTC	GTC Val GTC Val	TCT Ser	Val TAC	ATC Ile 745	1687 1735

	Gly Pro Ser Gly Gly Pro Gly Met Gln Glu Met Leu His Pro Thr Ala 765 770 775	
5	TTC CTC AAG GGA TCC GGC CTG GGC AAG AAG TGT GCA CTG ATC ACC GAC Phe Leu Lys Gly Ser Gly Leu Gly Lys Lys Cys Ala Leu Ile Thr Asp 780 785 780	1
	GGC CGT TTC TCC GGA GGT TCC TCA GGA CTG TCC ATC GGC CAC GTC TCC 1879 Gly Arg Phe Ser Gly Gly Ser Ser Gly Leu Ser Ile Gly His Val Ser 795 800 805)
10	CCA GAA GCA GCA CAC GGC GGA GTC ATT GGT CTG ATC GAA AAC GGC GAC Pro Glu Ala Ala His Gly Gly Val Ile Gly Leu Ile Glu Asn Gly Asp 815 820 825	7
15	ATC GTC TCC ATC GAC GTT CAC AAC CGC AAG CTC GAA GTT CAG GTC TCC 1975 11e Val Ser lie Asp Val His Asn Arg Lys Leu Glu Val Gln Val Ser 830 835 840	5
	GAC GAG GAA CTC CAG CGC CGC CGC GAC GCT ATG AAC GCC TCC GAG AAG Asp Glu Glu Leu Gln Arg Arg Arg Asp Ala Met Asn Ala Ser Glu Lys 845 850 855	3
20	CCA TGG CAG CCA GTC AAC CGT AAC CGC GTT GTC ACC AAG GCA CTG CGC Pro Trp Gln Pro Val Asn Arg Asn Arg Val Val Thr Lys Ala Leu Arg 860 865 870	1
	GCA TAC GCA AAG ATG GCT ACC TCC GCT GAT AAG GGT GCA GTC CGT CAG Ala Tyr Ala Lys Met Ala Thr Ser Ala Asp Lys Gly Ala Val Arg Gln 875 880 885	9
25	GTC GAC TAACCCTTTG TGAGTGTTTG AGCACCGGTT CCCTACTTTG GGTTCCGGTG 217. Val Asp 890	5
	CTTTTTCATG TCTTGGCCTG TGTGGGCGTG GTGGAGCTCC CCGTTGCAAA TACTCACCAC 223	5
30	AAGTTGCAGG ATTTCTGCTG GTTGTGGTGG ATTTTCCCGC TTTATAGCCC TATGCGTGCA 229	5
	ACTTTCGGAC CGATTCCAAA GGGCAAAGCC CTGTTTGTGG TGGATCCTTG CCCTGGAAGC 235	5
	TTTCAGGAAC CACAACTACC CCACTGACCC CAAAGTGGAT AGGCCCTATT CTTCCGTTTA 241	5
05	AGCGCCTCAA ACACCTCTCC CCACACTTGA CCCATTAGGC AATTACGAAT CCTTAAACAG 247	5
35	CCTTCTACAG CACCATGCCC CAAACCGAAC CCAGGCATGA AAAAGACCCT CACCAGGAGG 253	5
	GTCTTTTCT AAAACTTTGG CTACGCGATT GGGTTCACAC CCGCACCGAA CCACCACAGC 259	5
	AGAACTGCCG CTGCGATGCC GATGACCACG AAGATCCACG AGCTCACCAG TGGACGCTTT 265	5
40	GCCCAACCTC GGCCAGAGTC AAGGGAAATC TTGCCGGGGC CGGTGAACTG AAGTCCGACA 271	5
	ACCACGATAG TGAGGATCAG TGCCAGCATC AATGGCTCAC TAAGTTCACC CCAACCACCT 277	5
	TCATGAGTGT TGACTTGGTG AAGGGTGGTA AAGGATGTCG CCACCGTGGC TACCGCTGCT 283	5
45	GCCACTGGGG TCATCAGACC AAGGAGCAGG AAGACACCAG CCGCAAGTTC AATAGATGGA 289	5
	AGCAGGATCG CGAGGATTTC AGGCCACTGG TAACCAGCGA ACTCTGCCTC GACTCTA 295	2

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 (A) LAENGE: 612 Aminosaeuren
 (B) ART: Aminosaeure
 (D) TOPOLOGIE: linear

55

			ART							NO:	5:					
5	Met 1	Ile	Pro	Leu	Arg 5	Ser	Lys	Val	Thr	Thr 10	Val	Gly	Arg	Asn	Ala 15	Ala
	Gly	Ala	Arg	Ala 20	Leu	Trp	Arg	Ala	Thr 25	Gly	Thr	Lys	G1 u	Asn 30	Glu	Phe
10	Gly	Lys	Pro 35	lle	Val	Ala	Ile	Val 40	Asn	Ser	Tyr	Thr	Gln 45	Phe	Val	Pro
	Gly	His 50	Val	His	Leu	Lys	Asn 55	Val	Gly	Asp	Ile	Val 60	Ala	Asp	Ala	Val
15	Arg 65	Lys	Ala	Gly	Gly	Val 70	Pro	Lys	Glu	Phe	Asn 75	Thr	Ile	Val	Asp	qeA 08
	Gly	Ile	Ala	Met	Gly 85	His	Gly	Gly	Met	Leu 90	Tyr	Ser	Leu	Pro	Ser 95	Arg
20	Glu	Ile	Ile	Ala 100	Asp	Ser	Val	Glu	Tyr 105	Met	Val	Asn	Ala	His 110	Thr	Ala
	Asp	Ala	Met 115	Val	Суз	Ile	Ser	Asn 120	Cys	Asp	Lys	Ile	Thr 125	Pro	Gly	Met
	Leu	Asn 130	Ala	Ala	Met	Arg	Leu 135	Asn	Ile	Pro	Val	Val 140	Phe	Val	Ser	Gly
25	Gly 145	Pro	Met	Glu	Ala	Gly 150	Lys	Ala	Val	Val	Val 155	Glu	Arg	Val	Ala	His 160
				_	165					170					Asp 175	
30				180					185					190	Pro	
			195					200					205			Leu
35		210					215					220				Ala
	225					230					235		-			Val 240
40	_				245					250					Val 255	
				260			_	-	265					270	Ala	
45			275					280					285		Leu	
		290					295					300				Glu
50	305					310					315					Asp 320
					325					330					335	Leu
	GIÀ	GIU	ren	ASN	Arg	Gly	Gly	Leu	Leu	neA	Lys	Asp	Val	His	Ser	Val

				340					345					350		
H 5	lis		Asn 355	Asp	Leu	Glu	Gly	Trp 360	Leu	Asp	Asp	Trp	Азр 365	Ile	Arg	Ser
G		Lys 370	Thr	Thr	Glu	Val	Ala 375	Thr	Glu	Leu	Phe	His 380	Ala	Ala	Pro	Gly
	31y 385	Ile	Arg	Thr	Thr	Glu 390	Ala	Phe	Ser	Thr	Glu 395	Asn	Arg	Trp	Asp	Glu 400
1	Leu	Asp	Thr	Asp	Ala 405	Ala	Lys	Gly	Cys	Ile 410	Arg	Asp	Val	Glu	His 415	Ala
15 T	ſyr	Thr	Ala	Asp 420	Gly	Gly	Leu	Val	Val 425	Leu	Arg	Gly	Asn	Ile 430	Ser	Pro
P	Asp	Gly	Ala 435	Val	Ile	Lys	Ser	Ala 440	Gly	Ile	Glu	Glu	Glu 445	Leu	Trp	Asn
<i>20</i>	Phe	Thr 450	Gly	Pro	Ala	Arg	Val 455	Val	Glu	Ser	Gln	Glu 460	Glu	Ala	Val	Ser
	Val 465	Ile	Leu	Thr	Lys	Thr 470	Ile	Gln	Ala	Gly	Glu 475	Val	Leu	Val	Val	Arg 480
<i>25</i>	Tyr	Glu	Gly	Pro	Ser 485	Gly	Gly	Pro	Gly	Met 490	Gln	Glu	Met	Leu	His 495	Pro
1	Thr	Ala	Phe	Leu 500	Lys	Gly	Ser	Gly	Leu 505	Gly	Lys	Lys	Cys	Ala 510	Leu	Ile
<i>30</i> 1	Thr	Asp	Gly 515	Arg	Phe	Ser	Gly	Gly 520	Ser	Ser	Gly	Leu	Ser 525	Ile	Gly	His
1	Val	Ser 530	Pro	Glu	Ala	Ala	His 535	Gly	Gly	Val	lle	Gly 540	Leu	Ile	Glu	Asn
	Gly 545	Asp	Ile	Val	Ser	Ile 550	Asp	Val	His	Asn	Arg 555	Lys	Leu	Glu	Val	Gln 560
`	Val	Ser	Asp	Glu	Glu 565	Leu	Gln	Arg	Arg	Arg 570	Asp	Ala	Met	Asn	Ala 575	Ser
40 (Glu	Lys	Pro	Trp 580	Gln	Pro	Val	Asn	Arg 585	Asn	Arg	Val	Val	Thr 590	Lys	Ala
	Leu	Arg	Ala 595	Tyr	Ala	Lys	Met	Ala 600	Thr	Ser	Ala	Asp	Lys 605	Gly	Ala	Val
45	Arg	Gln 610	Val	Asp												

Abbildungen

50

55

[0050] Folgende Abbildungen sind beigefügt:

Abbilduna 1:

Restriktionskartierung von pUR1 und Lage des sequenzierten Fragments.

Abbildung 2:

Restriktionskarte des Plasmids pEKEx2panBC.

Abbildung 3:

5 Restriktionskarte des Plasmids pECM3ilvBNCD.

Patentansprüche

- In Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium replizierbare, gegebenfalls rekombinante DNA mit der Herkunft
 Corynebacterium, die zumindest eine der folgenden Nucleotidsequenzen enthält, ausgewählt aus der Gruppe:
 - a) codierend f
 ür das pan
 B-Gen (Ketopantoathydroxymethyltranferase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1.
 - b) codierend für das panC-Gen (Pantothenatsynthetase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1, insbesondere das panBC-Operon und gegebenenfalls
 - c) codierend für das ilvD-Gen (Dihydroxysäuredehydratase), dargestellt durch die SEQ-ID-No.4.
 - Replizierbare DNA gemäß Anspruch 1 mit:
- 20 (i) den Nucleotidsequenzen, gezeigt in SEQ-ID-No.1, SEQ-ID-No.4,
 - (ii) mindestens einer dieser Sequenzen, die den jeweiligen Sequenzen (i) innerhalb des Bereichs der Degeneration des genetischen Codes entsprechen oder
- (iii) mindestens einer dieser Sequenzen, die mit den zu jeweiligen Sequenzen (i) oder (ii) komplementären Sequenzen hybridisieren und gegebenenfals.
 - (iiii) funktionsneutralen Sinnmutationen in i).
- 30 3. Mikroorganismen, insbesondere der Gattung Corynbacterium, transformiert durch die Einführung einer oder mehrerer der replizierbaren DNA gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2.
 - Pendelvektor (shuttle vector) pECM3ilvBNCD, gekennzelchnet

35

40

50

55

15

durch die in der Abb. 3 wiedergegebene Restriktionskarte, hinterlegt als E.coli DH5αmcr/pECM3ilvBNCD unter der Bezeichnung DSM 12457.

 Pendelvektor (shuttle vector) pEKEx2panBC, gekennzelchnet

durch die in der Abb.2 wiedergegebene Restriktionskarte, hinterlegt als E.coli DH5αmcr/pEKEx2panBC unter der Bezeichnung DSM 12456.

 Verfahren zur Herstellung von Pantothensäure, dadurch gekennzeichnet.

> daß man in den Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium das panB- und panC-Gen und gegebenenfalls weitere für die entsprechenden Enzyme codierenden Nucleotidsequenzen verstärkt (überexprimiert) und diese Mikroorganismen zur Fermentation einsetzt.

 Verfahren zur Hestellung gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet,

daß man zusätzlich das ilvD-Gen verstärkt (überexprimiert).

 Verfahren gem

ß den Anspr

üchen 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet,

daß man zusätzlich die Gene ilvBNCD verstärkt (überexprimiert).

 Verfahren gemäß den Ansprüchen 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet,

5

daß man zur Erzielung der Verstärkung die Kopienzahl der Gene bzw. Nucleotidsequenzen in den Mikroorganismen durch Transformation mit diesen Gene bzw. Nucleotidsequenzen tragenden Plasmidvektoren erhöht.

10. Verfahren gemäß den Ansprüchen 6 oder 7,

10 dadurch gekennzeichnet,

daß man zur Erzielung der Verstärkung die sich stromaufwärts des Strukturgens befindende Promoter- und Regulationsregion mutiert.

 11. Verfahren gem

ß den Anspr

üchen 6 oder 7, dadurch gekennzelchnet,

daß man zur Erzielung der Verstärkung stromaufwärts des Strukturgens Expressionskassetten einbaut.

 12. Verfahren gem

ß den Anspr

üchen 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet,

daß man zur Erzielung der Verstärkung die Lebensdauer der mRNA, die von den oben genannten Sequenzen als Matrize abgelesen wird, verlängert und/oder den Abbau der (des) entsprechenden Enzymproteins(e) verhindert.

 Verfahren gemäß den Ansprüchen 6 bis 12, dadurch gekennzeichnet,

daß man die Gene gemäß Anspruch 1 in Corynebacterien überexprimiert, die weitere Metabolit- bzw. Antimetabolit-Resistenzmutationen aufweisen.

14. Verfahren gemäß den Ansprüchen 6 bis 12, dadurch gekennzeichnet,

35

25

30

daß man zur Erzielung der Überexpression das Kulturmedium und/oder die Fermentationsführung ändert.

 Verfahren gemäß den Ansprüche 6 bis 14, dadurch gekennzeichnet,

40

45

daß man zumindest einen der Stoffwechselwege in den Mikroorganismen ausgeschaltet, die die Pantothenat-(Pantothensäure)-bildung verringern.

 Verfahren gemäß den Ansprüchen 6 bis 15, dadurch gekennzeichnet,

> daß man Mikroorganismen einsetzt, in denen man zusätzlich zu einem oder mehren der Gene die übrigen Gene des Stoffwechselweges der Pantothensäurebildung, einzeln oder gemeinsam, überexprimiert.

50 17. Verfahren gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet,

daß man im Stoffwechselweg das ilv A-Gen ausschaltet.

 Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 6 bis 17, dadurch gekennzeichnet,

daß man Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium einsetzt, die den Pendelvektor pECM3ilvBNCD ent-

halten.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

 Verfahren gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 6 bis 17, dadurch gekennzeichnet,

daß man Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium einsetzt, die den Pendelvektor pEKEx2panBC enthalten.

 Verfahren zur Herstellung von Pantothensäure durch Fermentation von Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium gemäß einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man

- a) zumindest eines der Gene panB oder panC, bevorzugt panBC, gegebenfalls in Kombination mit dem ilvD-Gen, verstärkt (überexprimiert), und
- b) die Pantothensäure im Medium oder in den Zellen der Mikroorganismen anreichert, und
- c) die Pantothensäure isoliert.
- 21. Verfahren gemäß den Ansprüchen 19 und 20, dadurch gekennzeichnet,

daß man während der Fermentation eine Vorstufe der Pantothensäure zusetzt, ausgewählt aus der Gruppe Aspartat, β-Alanin, Ketoisovalerat, Ketopantoat oder Pantoat.

Abbildung l

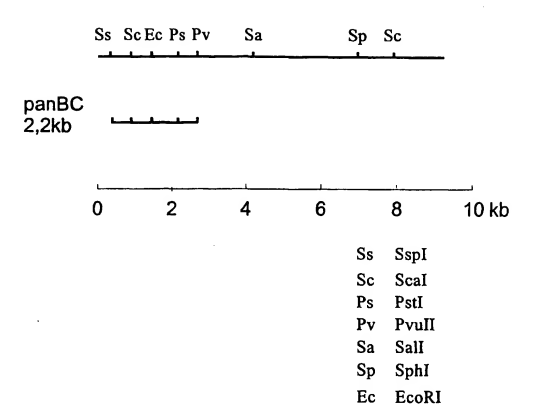


Abbildung 2

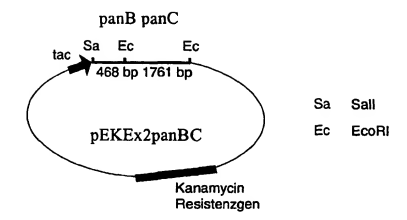
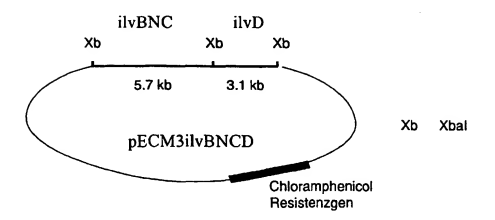


Abbildung 3





(11) **EP 1 006 189 A3**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 17.09.2003 Patentblatt 2003/38
- (43) Veröffentlichungstag A2: 07.06.2000 Patentblatt 2000/23
- (21) Anmeldenummer: 99123738.9
- (22) Anmeldetag: 30.11.1999

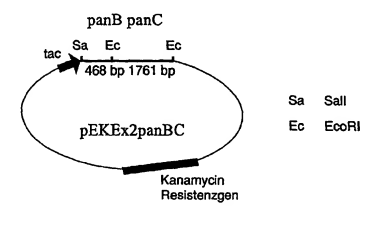
- (51) Int CI.7: **C12N 15/52**, C12N 15/54, C12N 15/60, C12N 15/77, C12P 13/02, C12N 9/00, C12N 9/10, C12N 9/88, C12R 1/15 // C12N1/21,(C12R1/15, 1:19)
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 01.12.1998 DE 19855312
- (71) Anmelder:

 Degussa AG
 - Degussa AG 40474 Düsseldorf (DE)

- Forschungszentrum Jülich GmbH 52425 Jülich (DE)
- (72) Erfinder:
 - Eggeling, Lothar, Dr.
 52428 Jülich (DE)
 - Thlerbach, Georg, Dr. 33613 Bielefeld (DE)
 - Sahm, Herrmann, Prof.Dr.
 52428 Jülich (DE)
- (54) Verfahren zur fermentativen Herstellung von D-Pantothensäure unter Verwendung coryneformer Bakterien
- (57) Die Erfindung betrifft in Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium replizierbare, gegebenfalls rekombinante DNA mit der Herkunft Corynebacterium, die zumindest eine der folgenden Nucleotidsequenzen enthält, ausgewählt aus der Gruppe:
 - a) codierend für das panB-Gen (Ketopantoathydroxymethyltranferase), dargestellt in der SEQ-ID-No.
 1,
- b) codierend für das panC-Gen (Pantothenatsynthetase), dargestellt in der SEQ-ID-No.1, insbesondere das panBC-Operon und gegebenenfalls
 c) codierend für das ilvD-Gen (Dihydroxysäuredehydratase), dargestellt durch die SEQ-ID-No.4,

und ein Verfahren zur fermentativen Herstellung von D-Pantothensäure unter Verwendung von Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium, in denen die genannten Gene verstärkt werden.

Abbildung 2





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 12 3738

	EINSCHLÄGIGI	DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokun der maßgebliche	nents mit Angabe, soweit erforderfich, n Teite	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL7)
Х	LTD) 6. April 1994	•	1-3,6, 9-16,20, 21	C12N15/52 C12N15/54 C12N15/60
	* Zusammenfassung; * Seite 13, Zeile 5	Ansprüche * i3 - Seite 14, Zeile 9 *		C12N15/77 C12P13/02 C12N9/00
X	US 5 518 906 A (HII 21. Mai 1996 (1996-	(ICHI YUICHI ET AL) 05-21)	1-3,6, 9-16,20, 21	C12N9/10 C12N9/88 C12R1/15
	* Zusammenfassung; * Spalte 8, Zeile 2 * Spalte 14, Zeile	21 - Zeile 47 *		//C12N1/21, (C12R1/15, 1:19)
P,X	and use of panBC ar L-valine synthesis overproduction APPLIED AND ENVIRON	bacterium glutamicum	1-21	
	WASHINGTON,DC, US, Bd. 65, Nr. 5, Mai 1973-1979, XP002138 ISSN: 0099-2240 * das ganze Dokumer			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CL7)
E	EP 1 006 192 A (DEG 7. Juni 2000 (2000- SEQ ID N°3 * Seite 15 - Seite	06-07)	1-21	
E	WO 01 00843 A (BASE 4. Januar 2001 (200 SEQ ID N°613, 615, * Seite 1028 - Seit * Seite 1030 - Seit * Seite 565 - Seite * Seite 1032 - Seite * Seite 567 - Seite	11-01-04) 279, 281, 617 e 1029; Anspruch 3 * e 1031 * e 566 * e 1034 *	1-5	
		-/		
Der vo		de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Proler
X:von	MÜNCHEN TEGORIE DER GENANNTEN DOKU besonderer Bedeutung allein betracht	E: älteres Pateritdok at nach dem Anmeld	runde liegende T ument, das jedoc	at, D heorien oder Grundsätze h erst am oder licht worden ist
Y:von i ande A:tech O:nich	besonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffentlichung derselben Kateg nologischer Hintergrund bschriftliche Öffenbarung cheniteratur	mit einer D : in der Anmeldung orie L : aus anderen Grün	angeführtes Dok den angeführtes	ument Dokument



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 12 3738

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE				
Kategoria	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblichen	ents mit Angabe, soweit erforder Teile		Betrifft Anspruch	KLASSIFIK/ ANMELDUN	ATION DER G (Int.Cl.7)
E	WO 00 50624 A (EGGE HERMANN (DE); KERNF () 31. August 2000 * Seite 3, Zeile 1 * Seite 9, Zeile 23 * Ansprüche *	DRSCHUNGSANLAGE JUE (2000-08-31) - Zeile 9 *	LICH 1-	5		
					RECHERC SACHGEB	HIERTE ETE (Int.CL7)
				ļ		
				i		
					-	
					i	
Der vo	rliegende Recherchenbericht wurd	de für alle Patentansprüche erst	telit			
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recher			Profer	
	MÜNCHEN	29. Juli 200	3	Pil	at, D	
X : von Y : von ande A : tech O : nich	ATEGORIE DER GENANNTEN DOKUI besonderer Bedeutung allein betrachte besonderer Bedeutung in Verbindung eren Veröffentlichung denselben Katego inologischer Hintergrund itschriftliche Offenbarung schenilleratur	t E : alteres P nach den mit einer D : in der Ante rife L : aus ante	Patentdokume n Anmeldedat nmeldung ang eren Gründen der gleichen F	nt, das jedoc um veröffen eführtes Dol angeführtes	heorien oder G ch erst am oder dicht worden ist cument Dokument	******

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 12 3738

tn diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

29-07-2003

er	Im Recherchenbe ngeführtes Patentdo		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentiam		Datum der Veröffentlichung
E	0590857	A	06-04-1994	CN CN	1095105 1225394	A ,B	16-11-1994 11-08-1999
1				CN	1225388		11-08-1999
				CN	1225392		11-08-1999
				CN	1225358		11-08-1999
1				EP JP	0590857		06-04-1994
				US	6261772 5518906		20-09-1994 21-05-1996
US	5518906	A	21-05-1996	CN	1095105	A ,B	16-11-1994
				CN	1225394		11-08-1999
1				CN	1225388		11-08-1999
				CN	1225392	Ä	11-08-1999
1				CN	1225358	A ,B	11-08-1999
1				EP	0590857		06-04-1994
				JP	6261772	A	20-09-1994
EP	1006192	A	07-06-2000	DE	19855313	A1	08-06-2000
				BR	9905776	• •	24-04-2001
1				CN	1256314		14-06-2000
				EP	1006192		97-96-2009
]				HU	9904447	A2	28-11-2000
				JP	2000228990		22-08-2000
1				KR	2000647829	A	25-07-2000
1				SK	163399		11-07-2000
				US Za	6184007 9907406	B1 A	06-02-2001 08-06-2000
WO	0100843	A A	04-01-2001	AU	5421300		31-01-2001
				BR	0011806		14-05-2002
l				CA		Ä1	04-01-2001
				CN	1371417	Ť	25-09-2002
				ĔΡ	1257649	A2	20-11-2002
-				ES	2177475	TI	16-12-2002
				WO	0100843	A2	04-01-2001
				SK	18862001		06-11-2002
1				TR	200103707	T2	23-09-2002
				AU		Ä	31-01-2001
1				BR	0011805	Ä	14-05-2002
				CA	2383875	A1	04-01-2001
				CN	1370235	Ť	18-09-2002
				EP	1263963	Á2	11-12-2002
1				ES	2178979	TI	16-01-2003
}				WO	0100844	ÁŽ	04-01-2001
l				JP	2003517291	Ť	27-05-2003

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 12 3738

In diesem Anhang eind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datel des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

29-07-2003

Im Recherchenbe angeführtes Patentik		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patentfami	Datum der Veröffentlichung	
WO 0100843	Α		TR	200103706	T2	21-10-2002
	-		ÜS	2003049804		13-03-2003
			AU	5836900		31-01-2001
			BR	0011811		18-06-2002
			CA	2380870		04-01-2001
			EP	1290178		12-03-2003
			ËS	2184658	Ti	16-04-2003
			HU	0203340		28-01-2003
			WO		A2	04-01-2001
		•	SK	18882001		10-09-2002
			TR	200103709		21-08-2002
			AU			
				5421600		31-01-2001
			BR	0011810		07-05-2002
			CA	2380863		04-01-2001
			CN	1370236	Ţ	18-09-2002
			EP	1255839		13-11-2002
			ES	2177476	-	16-12-2002
			MO		A2	04-01-2001
			SK	18912001		08-10-2002
			TR	200103708	T2	21-08-2002
			ΑU	5420500	Α	31-01-2001
			BR	0011803	Α	09-04-2002
		•	CA	2380871	A1	04-01-2001
			CN	1370234	T	18-09-2002
			EP	1254232	A2	06-11-2002
			ES	2176128	T1	01-12-2002
			HU	0203647	A2	28-01-2003
			WO	0100842		04-01-2001
			SK	18902001		10-09-2002
			TR	200103711		22-07-2002
WO 0050624	A	31-08-2000	DE	19907567		24-08-2000
			AT	236991	•	15-04-2003
			CZ	20013037	A3	16-01-2002
			DE	50001708	D1	15-05-2003
			WO	0050624		31-08-2000
			EP	1155139	A1	21-11-2001
			JP	2002537771	Α	12-11-2002
			SK	12052001	A3	07-01-2002

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82